

MANDAL HENCAL Santillana

Patricia Castañeda Pezo

Profesora de Estado en Biología y Ciencias Naturales, Universidad de Chile Mg. en Ciencias, Facultad de Ciencias, Universidad de Chile

Sergio Floras Carrasco

Profesor de Biologia y Ciencias Naturales.
Universidad Metropolitana de Ciencias de la Educación.
Dr. en Ciencias Biomédicas, Facultad de Medicina.
Universidad de Chile.
Investigador Postdoctorado, Departamento de
Ciencias Biológicas. Universidad de Iowa, EE UU.

Fermin González Bergas

Cirujano Dentista, Universidad de Chile.

Mg. en Ciendas Odontológicas mención Periodontológia,
Facultad de Odontológia, Universidad de Chile.

Ethel Velásquez Opazo

Biogulmica, Universidad de Santjago de Chile Dr. (c) en Ciencias Biológicas, mención Ciencias Fisiológicas, Pontificia Universidad Católica de Chile

Maria Trinidad Sánchez Dueñas

Blóloga, Licenciada en Biología, Pontificia Universidad Católica de Chile Profesora de Biología y Ciencias Naturales, Pontificia Universidad Católica de Chile Dr. (c) en Ciencias Biológicas, mención Ciencias Fisiológicas, Portificia Universidad Católica de Chile,

Dante Cisterna Alburguerque

Ingeniero Agrónomo, mención Ciencias vegetales, Pontificia Universidad Católica de Chile. Profesor de Biología y Ciencias Naturales, Pontificia Universidad Católica de Chile Mg. (c) en Ciencias de la Educación, mención Evaluación, Pontificia Universidad Católica de Chile.

Mauricio Bravo Aivarez

Licenciado en Educación, Profesor de Biología, Universidad de Concepción Mg. (c) en Evaluación y Curriculum, Universidad de la República El material de **Biología I**, proyecto **Manual Esencial Santillana**, para Educación Media, es uma obra colectiva, creada y diseñada por el Departamento de Investigaciones Educativas de Editorial Santillana, bajo la dirección de

Manuel José Rojas Leiva

Coordinación área Científico-Matemática Gabriel Moreno Rioseco

Edición

Carol Valenzuela Caviedes Paloma Villanueva Schulz

Ayudante de Edición

Karla Morales Aedo

Colaboradores

Adrián Ocampo Garcés Jorge Sans Puroja

Corrección de Estilo

Isabel Spoerer Varela Astrid Fernandez Bravo

Documentación

Rubén Álvarez Almarza Paulina Novoa Venturino La realización gráfica ha sido efectuada bajo la dirección de

Verónica Rojas Luna

Con el siguiente equipo de especialistas:

Coordinación Gráfica

Carlota Godoy Bustos

Diseño y Diagramación

Mariela Pineda Gálvez

Fotografias

Archivo Intográfico Santillana

(lustraciones digitales

Raúl Urbano Cornejo Carlos Urquiza Moreno

Cubierta

Mariela Pineda Gálvez

Queden inguntainmente prohibitales, sin la automación escera de los studenes del "Ceppright". Espo las senciones existencias en las reproducción tratal o parcial de esta albe particial/quel medicio a procedimiento, como encidos la reprografia y el optamiento informático, y la distribución en quençamo, de ella medianso alquies e próxitamo publico.

O 2007, by Samilland del Pacifico S.A. de Bisciones, Dr. Ambel Anaga 1944, Providencia, Samilago (Chile) PRANTED BI CHILE Impreso en Chile por Ocebes a World S.A. 1989; 975-975-15-119-8. Inscrinción Nº 164 (02) WWw.samilland.

Presentación

El Manual Esencial Santiliana es una síntesis conceptual de los contenidos minimos de la Educación Media, y una fuente de información de los contenidos de formación diferenciada incluidos en los distintos subsectores de aprendizaje.

Por su rigurosidad conceptual, el **Manual Esencial Santillana** constituye un apoyo al trabajo docente y al aprendizaje teórico y actualizado de la biología, especialmente dirigido a estudiantes de Educación Media y primer año universitario.

Principales aportes didácticos:

- Es una herramienta complementaria al texto escolar.
- Es una guía de apoyo conceptual para quienes no usan texto escolar.
- Quienes cursan preuniversitario o se encuentran preparando la PSU, encuentran en la colección todos los contenidos mínimos del subsector.
- Es un material de consulta para ramos de nivelación del primer año universitario, los que consideran muchos de los contenidos de la Educación Media.
- La presentación de los contenidos es práctica y funcional, para que el alumno lo pueda usar con facilidad.
- Los temas se presentan de una manera sintética, apoyada por esquemas, tablas, gráficos, fotografías e illustraciones que facilitan la comprensión de los contenidos.
- Se presentan ejercicios propuestos con sus respectivos solucionarios.

En definitiva, cada uno de los manuales de esta colección tratará las grandes áreas temáticas de los sectores de aprendizaje, favoreciendo la visión integral de ellas.

and the second s	8	26 Genes homeóticos	114
Capitulo 1: Organización, estructura y actividad celular	0	27 Expresión genética tejido-específica	116
Tema		28 Modelos de diferenciación celular	120
1 La materia viva	10	29 Diferenciación de células troncales	122
2 Teoria celular	12	30 Aplicaciones en biología celular	124
3 Células procariontes	14	31 Ingenieria genética	128
4 Çélulaş eucariontes	18	32 Clonación reproductiva	134
5 Hidratos de carbono	25	33 Proyecto Genoma Humano	136
€ Lipidos	28	34 Organismos modificados genéticamente	138
7 Proteinas	30	35 Terapia génica	140
Acidos nucleicos: ADN y AIIN	38		
9 Organización del material genético	42	Ejerácios	542
10 La membrana plasmática	48		
11 Transporte celular	54	Capítulo 2: Procesos y funciones vitales	150
12 Metaboüsmo celular	58	Tema	
13 Recepción y traducción de señales	64	4 Allmontos y publicatus	152
14 División celular	72	† Alimentos y nutrientes	154
15 Mitosis y atodiéresis	74	2 Vitaminas	156
16 Meiosis	78	Aporte calórico y numitoro	
17 Dogma central de la biología molecular	84	4 Tasa metabólica basal	158
1E Los genes	86	5 IMC y balance energético	162 164
19 Replicación del ADN	B8	6 Depósitos de energia en el organismo	
20 Mutaciones	90	7 Dieta equilibrada	165
21 Reparación del daño al ADN	92	8 Organización del sistema digestivo	16B
22 Transcripción del material genético	94	9 Enzimas digestivas	
23 Regulación de la transcripción	100	10 Etapas de la digestión	174
24 Traducción de la información genética	105	11 Absorción de nutrientes	178
25 Diferenciación celular	112	12 Circulación de nutrientes y egestión	180

13	Circulación sanguínea	182
14	Vasos sanguineos	186
15	El corazón	192
16	Circulación finfática	196
17	Estructura y mecánica respiratoria	198
18	Intercambio gaseeso	202
19	Transporte de gases en la sangre	204
20	Control de la respiración	206
21	Adaptación del organismo al esfuerzo	208
22	Respiración en las piantas	210
23	Medio interno y homeostasis	232
24	Sistema excretor	214
25	Sistema renal	216
26	Formación de la orina	220
27	Regulación de la excreción de crina	224
28	Organización del sistema endoctino	228
29	Mecanismo de acción hormonal	237
30	Regulación de la secreción hormonal	234
31	Regulación hormonal	238
32	Hormonas y sus aplicaciones	240
33	Hormonas y desarrollo sexual	242
34	Sistema reproductor	244
35	Gametogénesis	248
36	Ciclo reproductor femeralno	254
37	Fecundación	256
38	Desarrollo embrionario y fetal	258
39	Anexos embrionários	262

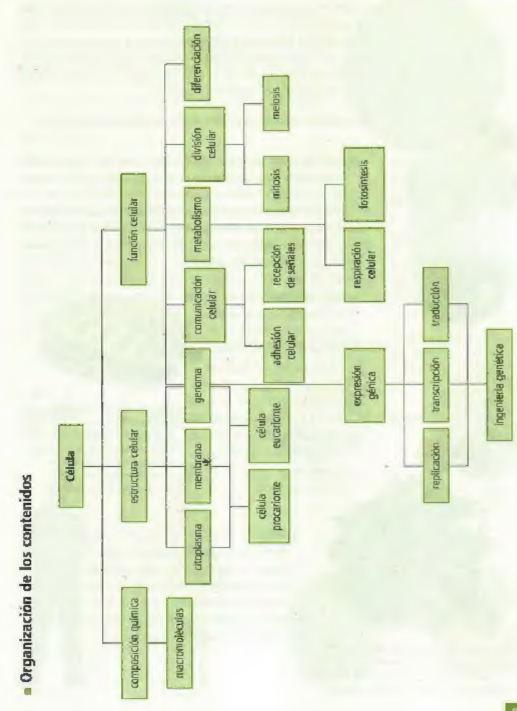
40	Parto y lactancia		264
41	Métodos anticonceptivas		268
42	Sistema nervioso en los animales		270
43	Sistema nervioso humano	4	272
44	Células del sistema nervioso		278
45	Impulso nervioso		282
46	Sinapsis		286
47	Receptores sensoriales		290
48	Via visual		292
49	Vias eferentes		296
50	Unión peuromuscular		298
51	Control nervioso y endocrino		300
52	Organización del sistema inmune		302
53	Inmunidad innata o Inespecífica		304
54	Inmunidad adquirida o adaptativa		308
55	Inmunidad y vacunación		314
Eje	rakios		316
An	eros		
Ind	fice allahétics		322
Bīb	oliografía		326
Ag	radecimientos		327
De	espiegable		328

Organización, estructura y actividad celular

os primeros registros sobre la célula se obtuvieron a mediados dei siglo XVII, a partir de observaciones realizadas en sencillos microscopios. Sin embargo, no fue hasta el siglo XIX cuando los cientificos descubrieron y enunciaron tres principios, que han sido el eje de las investigaciones que se han realizado en el área de la biología celular; todos los organismos vivos están formados por células; cada célula, en forma autónoma, es capaz de realizar las reacciones químicas que permitem la vida, y toda célula se origina a partir de otra célula.

Posteriormente, se descubren los cromosomas, estructuras que se transmiten a las células hijas durante la división celular. Con esto comienza una serie de investigaciones que permiten concluir que en ellos se encuentran los genes y que estos contienen la información que contribuye a determinar la estructura y el control del funcionamiento celular.

Desde que ocurrieron estos descubrimientos, hasta el día de hoy, se han logrado extraordinarios avances en el conocimiento sobre la biología de la célula, la expresión génica y la biotecnología.



La materia viva

La gran variedad de seres vivos que habitan el planeta están constituidos, principalmente, por átomos de cuatro elementos químicos: carbano, axigeno, hidrógeno y nitrógeno, los que al combinarse dan origen a moléculas orgánicas (macromoléculas) que originan las células, unidad básica de la materia viva. Sin embargo, las células también están constituidas por moléculas inorgánicas.

Las principales moléculas inorgánicas que constituyen las células son:

■ Agua. Es la molécula más abundante en los seres vivos, entre el 70 y el 50% de la materia viva es agua. Esta molécula es un excelente solvente y madio de suspensión para otras moléculas, y es un estabilizador térmico que evita pérdidas bruscas de calor. En las células, la mayorla de las reacciones químicas se realizan en presencia de agua; pero, además, esta molécula es reactante o producto de muchas de ellas.

Sales minerales. Se encuentran en cantidades pequeñas al interior de las células o disueltas en el medio extracelular. Las sales al disolverse se separan en iones, tales como el cloro (CIT), el sodio (Na+) y el potasio (K+), los que mantienen el grado de salinidad del organismo y regulan la concentración de protones (H+) o pH del organismo.



Algunas sales minerales precipitán, o cristálizan originando estructuras sólidas que en algunos seres vivos sirven de esqueleto o protección; ejemplo de ello es la concha presente en los moluscos, formada por fosfato cálcico.

Gases. El O₂ y CO₂ son los gases más abundantes en la materia viva, pues están implicados en las reacciones químicas de producción de energía. El O₂ es producido por las plantas mediante la fotosíntesis, y el CO₂ es producido como desecho por todos los seres vivos en el proceso de respiración celular.



La molécula de agua está formada por la unión de dos átomos de hidrógeno y un átomo de oxígeno.



El dióxido de carbono (CO₂) es captado por las plantas, algas y bacterias fotosintéticas para llevar a cabo la fotosintesis. Como producto de este proceso las plantas Meran oxígeno (O₂) al ambiente.

Organismos unicelulares y pluricelulares

Todos los organismos vivos están constituidos por una o más células. Los organismos unicelulares están formados por una célula que, en forma independiente, lleva a cabo todas sus funciones vitales: se alimenta, crece y se reproduce. Ejemplo de este tipo de organismos son bacterias, protozoos, ciertas algas y hongos.

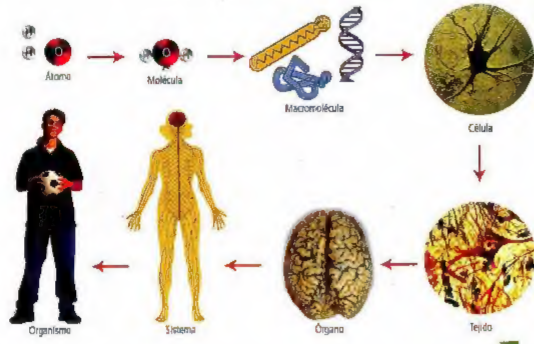


Las bacterias son células que no tienen núcleo (procariontes) y son mucho más pequeñas que las células con núcleo (eucariontes)

Los organismos pluricelulares o multicelulares, en cambio, están formados por millones de células, las que se especializan y se agrupan para llevar a cabo sus funciones, dando origen a los tajidos. Distintos tajidos constituyen los òrganos, que realizan funciones específicas. Diversos órganos que trabajan en conjunto constituyen un sistema de organos y en su totalidad los sistemas dan origen a un organismo piuricelular, Les diatomess son algas unicelulares que habitan ambientes marinos o de aqua dulce.

Criterio de clasificación. El número de células que conforman a los seres vivos es un criterio utilizado para dasificarlos.

Niveles de organización de la materia viva



Teoría celular



En el agua de charco, van Leeuwenhoek observó, con un microscopio óptico, protozoos a los que llamó "animáculos"

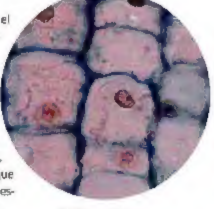
El microscopio compuesto. Fue inventado por el holandés Zacharias Janssen en el año 1590 y está compuesto por dos sistemas ópticos (occidar y objetivo). Posteriormente, Robert Hooke realizó sus observaciones en este tipo de microscopio.



La invención del microscopio fue un gran aporte para la biología, pues permitió, años después de su invención, la observación de las primeras células. Así, en el año 1665, el cientifico **Robert Hooke** observó diminutas celdillas en un trozo de corcho, de la corteza del alcornoque, a las que llamó células. Posteriormente, observó las mismas estructuras en otras plantas.

Un contemporáneo de R. Hooke, el holandés **Anton van Leeuwenhoek**, observó con un microscopio simple muestras de sangre y agua de charco, en las que vio estructuras individuales y repetitivas que denominó **animáculos**.

Posteriormente, en 1838, el botánico alemán Matthias Schleiden observó muestras vegetales y concluyó que todos los vegetales están formados por células. Un año más tarde, el zoólogo alemán Theodor Schwann observó muestras animales, concluyendo que, al igual que los vegetales, los animales están constituidos por células.



Células vegetales

Ya en 1825, el médico patólogo alemán Rudolf Virchow, luego de estudiar el origen de diversas enfermedades, concluyó que las células son el sustrato de las enfermedades, y además, que las células provienen de otras células provienen de otras células preexistentes, y que estas son las unidades funcionales básicas de todos los organismos vivos.



Célula animal

Los aportes de estos científicos dieron pie a una de las principales teorías sobre las cuales se fundamenta la biología celular, que se conoce como teoría celular. Esta teoría fue propuesta por el botánico Matthias Schielden y el zoólogo Theodor Schwann, quienes explicaron, mediante dos postulados, la composición de la materia viva. Posteriormente, Rudolf Virchow agregó un tercer postulado referido al origen de las células.

Postulados de la teoria celular

 Todos los seres vivos están formados por una o más células. La célula es la unidad estructural o anatómica de la materia viva.



Toda célula se origina de una célula preexistente, mediante la división de la célula. Por lo tanto, la célula sería la unidad hásica de reproducción de los organismos vivos.



 Las células son la unidad funcional de los seres vivos. Todas las funciones vitales de los organismos ocurren en sus células y/o al interior de elias.



En 1880, August Weismann agregó otro postulado a esta teoria. Este señala que las células actuales provienen de células antecesoras antiguas; una prueba de ello serían las similitudes existentes entre células respecto de sus estructuras y tipos de moléculas.

Células procariontes

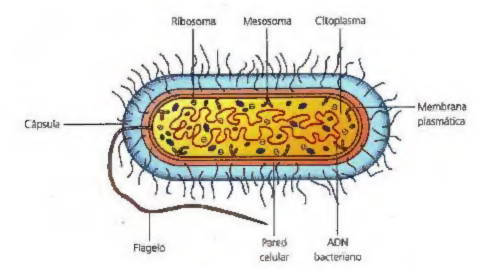
Las células procariontes presentan una organización estructural simple. No poseen núcleo y se caracterizan por presentar su ADN disperso en el citoplasma, más o menos condensado formando una región

denominada nucleoide

Otro rasgo distintivo de este tipo de células son sus mecanismos de expresión genética, pues la transcripción y la traducción ocurren simultáneamente en el mismo compartimiento celular (el citoplasma).

Los organismos formados por células procariontes son los organismos unicelulares más pequeños y el grupo más antiguo y abundante de seres vivos. Los principales representantes de este tipo celular son las cianobacterias o algas verde azules y las bacterias, especies ampliamente estudiadas.

Estreptococo.



Clasificación biológica. De acuerdo a la clasificación biológica, propuesta por Woese, en 1990, los dominios Bacteria y Archaea Induyen a los organismos unicelulares procariontes.

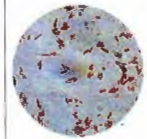
Características estructurales de las bacterias

Las bacterias presentan las siguientes estructuras básicas:

- Pared celular. Rodea la membrana piasmàtica y le otorga forma a las células bacterianas. Según su estructura, se distinguen bacterias Gram positivas y Gram negativas. La pared de las bacterias Gram positivas está formada por una gruesa capa de peptidoglucano; en cambio, en las Gram negativas, este polisacárido está inmerso en un espacio peripiásmico, limitado por una membrana externa, confiriêndole así protección frente a los agentes antibacterianos.
- Membrana plasmàtica. Es una bicapa de lípidos y proteínas que carece de esteroides. Delimita la célula, regula el paso de sustancias y se repliega hacia el interior formando estructuras denominadas mesosomas, que aumentan la superficie de membrana y colaboran en el metabolismo y en el proceso de división celular.
- Citoplasma. Sistema coloidal, formado principalmente por agua y rihosomas, donde también se encuentran diversas macromoléculas orgánicas, como proteínas y polisacáridos.
- Ribosomas. Estructuras compuestas por dos subunidades constituidas por ácido ribonucleico y proteínas que participan en la síntesis proteíca.
- ADN bacteriano. Constituido por una sola molécula de ADN circular, unida por sus extremos (cromosoma bacteriano) y sobrenrollado, que se encuentra libre en el citopíasma, formando el nucleoide.

Otras estructuras pueden presentarse solo en algunas especies de bacterias. Por ejemplo:

- Cápsula o cápside. Capa polisacárida o polipeptidica que rodea la pared celular. Participa en la adherencia celular y sirve de protección contra la desecación.
- Plásmidos. Elementos extracromosómicos que codifican proteínas que otorgan resistencia a los antibióticos. Algunos se replican de forma autónoma, otros tienen la capacidad de integrarse al cromosoma bacteriano, replicándose bajo su control.
- Flagelos. Apéndices filamentosos que otorgan movilidad a la bacteria.
- Pill. Filamentos más cortos y finos que los flagelos, implicados en el proceso de conjugación bacteriana (traspaso de ADN de una bacteria a otra).



Bacterias Gram negativas (Escherichia coll).



Bacterias Gram positivas (Bacillus cereus).

Tinción Gram. Es un método de coloración diferencial que permite distinguir, según la estructura de la pared celular, 2 tipos de bacterias: Gram positivas o Gram negativas.

Tipos de bacterias

Las bacterias adoptan una forma morfològica característica de cada especie, que está determinada, en gran medida, por la pared celular. Algunas de las formas más comunes son:



Cocos
Su forma es esférica.
Un ejemplo es *Streptococus*pneumoniae, agente causante
de la neumonia en el ser



Forma de bastón, Tienen una longitud variable y sus extremos son redondeados. Un ejemplo es Corjmebacterium

diphthenae, que causa la

difteria.



Espirilos De forma helicoidal. Por ejemplo, Treponema pallidum, quasante de la stilis en el hombre.



Vibrios Forma de bastones encorvados. Como Vibrio cholerae, agente causante del cólera.

Tras su división por fisión binaria, y dependiendo del plano de división, las células hijas tienden a dispersarse o a permanecer unidas por un tiempo, formando agrupaciones de bacterias, tales como:



diplococos
diplobacilos

estreptococos

estreptobacilos



obacilos

Cuando las bacterias tienen un solo plano de división, originan cadenas de bacterias en fila, originando estreptococos o estreptobacilos; cuando presentan muchos planos de división se originan los estafilococos, ten forma de racimos).

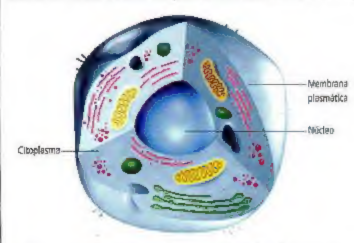
Diferencias entre células procariontes y eucariontes

Otro tipo celular son las células eucariontes, que differen de las procariontes en los aspectos que muestra el siguiente cuadro.

Caracteristicas	Célula procarionte	Célula eucarionte
Tamaño	Entre 1 y 10 µm.	Entre 10 y 100 µm.
Organización celular	Unicejular.	Unicelular y pluricelular
Paned celular	Prosente en la mayoría, si bien hay excepciones (micoplasmas).	Solo las cálulas vagetales presentan una gruesa pared de pectina y celulosa.
Membrana plasmática	Bicapa lipidice con proteínes y glicoproteínas. Carece de esteroides	Bicapa lipidica compuesta principalmente por lipidos, antre ellos colesterol, proteinas, glicolipidos y glicoproteinas.
Material genético	Un solo cromosoma, constituido por una motécula de ADN circular y débilmente asociado a proteínos. Se ubica libre en el dioplasma, formando el nucleoldis.	Constituído por más da un crontosoma, cuyo mûmem varia según la especie. ELADN es lineal, asociado fuertemente a protetnas, específicas, denominadas historias.
Envoltura quelear	No presentan.	Constituida por una doble membrana.
Choplasma	Fase acuosa que caraca de citoesqueleto:	Formado por el citasol y el citassqueleto.
Ribosomali	Coeficiente de sedimentación de 70 S,	Coeficiente de sedimentación de 60 S.
Organelos	Solo ribosemas.	Presentan diversos organelos con diferentes funcionas
División celujar	Principalmente a través de fisións binaria y yemación.	A través de los procesos de mitosis o meiosis.
Metabolismo	Anaeróbico y aeróbico.	Aeróbico.

Las células eucariontes tienen una estructura más compleja que las células procariontes; sin embargo, pese a sus diferencias, todas las células tienen en común algunas estructuras y muchos de los procesos celulares los !levan a cabo de una manera similar.

Las células eucariontes se caracterizan por estar formadas por tres estructuras básicas: la membrana plasmática, el citoptasma y el núcleo.



Membrana plasmática. Estructura que delimita la célula separándola del medio externo y regula la interacción entre la célula, su medio externo y las células vecinas. Está constituida, principalmente, por lípidos, proteínas y una pequeña proporción de carbohidratos.

Una de las principales funciones de la membrana plasmàtica es regular el transporte de sustancias tanto hacia el interior de la célula como hacia el exterior de ella, controlando así la composición química del citoplasma celular.

Citoplasma. Espacio comprendido entre la membrana plasmática y la membrana nuclear, constituido por una fase semiliquida denominada citosol o hialoplasma, y por el citoesqueleto, donde se ubican los organelos celulares.

El citosol está formado principalmente por agua, donde se encuentran disueltas distintas moléculas orgánicas, tales como proteínas, e Inorgánicas, como las sales minerales. En el citosol se realiza la síntesis de proteínas y se llevan a cabo la mayoría de las reacciones quimicas comprometidas con el metabolismo celular. El citoesqueleto, presente únicamente en células eucariontes, és el responsable de mantener o modificar la forma celular de acuerdo a los requerimientos; de movilizar y organizar los organelos celulares en el citoplasma; y posibilitar la contracción de las células musculares. También participa en el proceso de división celular,

Protoplasma, Está constituido por el núcleo celular y el citoplasma,

El citoesqueleto está formado por una red de filamentos proteicos de tres tipos:

Microfilamentos o filamentos de actina. Formados fundamentalmente de actina, son los principales constituyentes del citoesqueleto y los más delgados, En las células musculares estos filamentos están asociados a microfilamentos de miosina.

 Filamentos intermedios. Presentar un grosor intermedio entre los microfilamentos y los microtúbulos, y están constituidos por proteinas filamentosas. Regulan la forma celular y se encuentran en células sometidas a esfuerzo mecánico, como las células musculares.

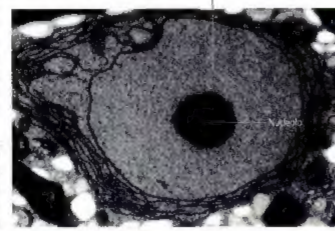
 Microtábulos. Filamentos tubulares formados por la proteína tubulina. A partir de ellos se originan los centríolos y el huso mitótico. Son el esqueleto o armazón de cilios y flagelos.

■ Núcleo. Se encuentra delimitado por una doble membrana, denomi-

nada envoltura nuclear, que presenta poros que permiten la comunicación con el citoplasma. Está formado por una parte soluble llamada nucleoplasma y por la cromatina, que conesponde a fibras de ácido desoximibonucleico (ADN) asociadas a proteínas denominadas historias.

El núcleo posee uno o más nucleolos, que son corpúsculos donde se ubican los genes ribosomales, ácido ribonucleico (ARN) y proteínas. Además, es el sitio de formación de las subunidades ribosomales. Citoesqueleto

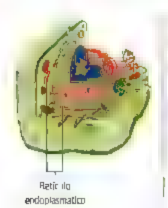
Núcleo



Núcleo celular.

Organismos eucariontes. Son organismos eucariontes los miembros de los reinos protista, fungi, vegetal y

animal.



Organelos celulares

cas células eucariontes se caracterizan por poseer organistos calulares, que en general son un compiejo sistema de membranas internas, que forman compartimientos con funciones específicas. Entre ellos encontramos.

Reticulo endoplasmático. Es un sistema continuo de membranas formado por un conjunto de vesículas y sacos aplanados que se extilenden por el citoplasma, y cuyo espacio central recibe el nombre de lumen. En las células eucanontes se distinguen dos tipos de reticulos el retículo endoplasmático fiso y el retículo endoplasmático rugoso, cuyo grado de desarrollo dependerá de las funciones de la célula.

Reticulo endoplasmático (iso (REL) Su función es sintetizar la mayoría de los lípidos que forman las membranas celulares, tales como colesterol, fosfolípidos y glucolípidos, los que son sintetizados en el lado citopiasmático de la membrana y desde donde difunden hacia el lumen para ser transportados, mediante vésiculas o proteínas de transferencia, a otros organelos membranosos

> El REL participa también en procesos de detoxificación de las células, pues metaboliza sustancias toxicas convirtiendolas en productos eliminables de las células.

E RE, se encuentra muy desarrollado en celulas productoras de hormonas lipidicas Retículo endoplasmático rugoso (RER). Recibe este nombre dado que se caracteriza por presentar ribosomas unidos a su membrana externa. Se encuentra comunicado con el REL y la membrana externa de la envoltura nuclear.

La principal función del RER es la síntesis de proteínas en los ribosomas presentes en la cara otosólica de su membrana. Las proteínas pueden ser incorporadas al lumen del RER donde se le adicionari polisacáridos (glicosliación). Luego, se tradisportan, mediante vesiculas, hacia otros organelos, o bien hacia la membrana piasmàtica donde serán secretadas hacia el exterior de la célula.

Ribosomas Organelos celulares, de pequeño tamaño, que carecen de membrana. Están constituidos por varias moléculas de ácido ribonucleico ribosomal (ARNn) y muchas proteinas, que se organizan en dos subunidades. mayor y menor.

E RER se encuentra muy desarrollado en las células seuretoras de proteínas, tales como las células del higado y del páncreas.

Los ribosomas participan en forma importante en la síntesis de proteinas (traducción). Para esto, en el citopiasma, la subunidad menor se une al **ácido ribonucleico mensajero**. ARNm) proveniente del núcleo, que porta la información para la proteína que se sintetizará, y posteriormente, se une la subunidad mayor, iniciándose la agregación de aminoácidos que dará origen a una proteína. Terminada la sintesis, las subunidades se separan

Los ribosomas se ubican asociados ai RER, en la membrana nuclear y en el citopiasma, donde en algunas ocasiones se agrupan formando politribosomas o polisomas. Estas agrupaciones corresponden a varios ribosomas que se encuentran unidos a un mismo ARNim. Cada uno de ellos llevando a cabo la traducción o síntesis de una proteína.



Subunidad





uos ARNY que constituyen los ribosomas son sintetizados en el nucleolo de las celulas eucariontes. Ambas subunidades también se forman en el nucleolo.





Aparato de Goigi Fue descubierto por Camillo. Goldi en 1898 En los espermatozoides, el aparato de Golgi participa en la formación del acrosoma.

Enzimas lisosomales

Las enzimas presentes en los Jisosomas actuan a pri ácido entre 3 y 6 Entre ellas se enquentran las nucleasas. que degradan los ácidos nucleicos; proteasas que degradan protemas; glicosidasas que digieren polisacá idos, lipasas, que degradan lípidos, y fosfatasas, que digieren motéculas que presentan fosfato

En los fisosomas se

realiza ia dipestión

intracel dan

 Aparato de Golgi. Organelo membranoso, presente en todas. ias células eucanontes, está formado por un sistema de vesículas y sacos aplanados o disternas. Se localiza en el centro de la célula cercano al núcleo y al RER

Entre sus principales funciones están la acumulación, la maduración el transporte y la secreción de las proteínas que fueron sintetizadas en el RER. Estas proteínas son empaquetadas en vesiculas de secreción para dirigirse a la membrana piasmática fusionando su membrana con ella y expulsando su contenido al medio extracelular o bien, algunas vesículas se dingen hacia otros organelos citoplasmáticos. Por ultimo, algu-

nas proteínas son empaguetadas para, postenormente, dar origen á ios lisosomas. Dado que una parte de las vesloulas generadas llegan. a la membrana plasmática, el aparato de Goigi Liega un rol importante en la renovación de las membranas celulares.

Otra de las funciones de este organelo es la glicosliación, es decir, la adición de azucares a los lipidos y proteínas, proceso que se inicia en el retículo endopiasmático, dando origen a glicolipidos y glicoproteinas de membrana o moiéculas de secreción.

En el aparato de Golgi se sintetizan también los constituyentes de la matriz extracelular y, en vegetales, los componentes de la pared celular

Lisosomas, Son vesiculas que se originan del aparato de Goigi y que

contienen enzimas hidrolíticas sintetizadas en el RER Están presentes en la mayoría de las células eucariontes, excepto en los glóbulos rojos

La función de los isosomas está asociada a las enzimas hidrolíticas

> que contienen. Estas enzimas dioteran ia mavoria de las moléculas orgánicas y son capaces de ctigerir bacterias que puedan ingresar a ra célula.

 Peroxisomas. Son vesígulas similares a los isosomas, cuya membra. na se origina en el REL. Al igual que los lisosomas, los peroxisomas también contienen enzimas, pero estas son oxidasas, las principales son la peroxidasa y la catalasa.

En estos organelos, las peroxidasas son las encargadas de degradar los ácidos grasos y otras moléculas orgánicas generando peróxido de hidrógeno (H₂O₂), compuesto tóxico para las células, el que es degradado por la catalasa convirtiéndolo en agua y oxigeno

 Mitocondrias Organelos rejulares delimitados por una doble membrana: una membrana externa ksa y una interna que presenta numerosos pliegues denominados crestas mitocondriales. Las membranas originan dos compartimentos uno ubicado entre las dos membranas, denominado espacio Intermembranas, y otro delimitado por la membrana interna que recibe el nombre de matrix.

En la matriz mitocondrial se obican numerosos ribosomas y varias moléculas de ADN ruitocondinal, similar al de las bacterias, pues es de doble hebra y circular

intermembranas

hasta forma de bastón.

La principal función de las mitocondinas es la obtención de energia (ATP) mediante

la degradación de la glucosa a través

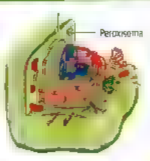
de una sene de reacciones químicas, iniciadas en el chopiasma y completadas en el interior de la mitocondra. En su conjunto corresponden ai metabolismo oxidativo o respiración cejular. En este proceso, ia mitocondria consume

oxigeno y produce diéxido de carbono.



Cresta mitocondrial

Marriz





En las células vegetales los peroxisomas recibenel nombre de glioxisomas, y participan en el proceso de fotomespiración y en ia transformación de los ápidos grasos en hidratos de carbono

ATP El adenosio trifosfato o ATP es una molécula que almacena energia, formada por adenina, un azucar ibosa y tres grupos fosfato. El traspaso de un tosfato desde esta moiecula a una proteína produce un cambio conformacional que puede ocasionar la activación o desactivación de una molecula. Mediante esta reacción. las células utilizan la energia gudmiça para poder Nevar a cabo sus procesos vitales

Diferencias entre células animales y células vegetales

La mayoría de las células eucanontes tiene una estructura básica similar, sin embargo, entre células animales y vegetales existen algunas diferencias. Entre ellas:

Presencia de centriolos. El centriolo es un conglomerado proteico, constituido por microtúbulos, que se ubica cercano al núcleo celular. Es un centro organizador de microtúbulos, pues de él derivan otras estructuras formadas por microtúbulos, tales como: el huso mitótico, encargado de la separación de los cromosomas durante la mitosis, el citoesqueleto, cuyos filamentos se organizan en torno a los microtúbulos; y cilios y flagelos, que están encargados del desplazamiento celular.

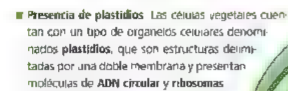
Los centriolos están presentes unicamente en **células animales** Sin embargo, las células vegetales, sin centriolos, poseen un centro organizador de microtúbulos a partir del cual nacen los microtúbulos del citoesqueleto, del huso mitótico, y de los cilios y flagelos

Presencia de pared celular para células vegetales se caractenzan por presentar una pared celular que envuelve la membrana plasmática. Está conformada por una pared primaria, formada por fibras de pectina y calulosa, que está presente en todas las células vegetales siendo capaz de adaptarse al crecimiento de estas, una lámina media, que es la zona de unión entre ambas paredes, y una pared secundaria, que solo está presente en células que han dejado de crecer, y se ubica al extenor de la célu-

ia, está formada por celulosa y li**gnin**a, sustancia que le da rigidez

Pared





Los plastidios se pueden clasificar en dos tipos, aquellos que carecen de pigmentación, denominados leucoplastos, como los amiliopiastos que almacenan gránulos de almidón, y aquellos que presentan coloración. En este último grupo se ubican los do-

roplastos de color verde debido a que contienen cloro-

fila, pigmento que capta la ruz solar para sintetizar hidratos de carbono a partir de agua y dióxido de carbono en un proceso denominado fotosintesis. Otros plasticios con color son los cromoplastos, estos presentan pigmentos de otros colores.

Los cioroplastos se caracterizan por presentar un sistema de membranas internas formadas por sacos membranosos denominados **tilacoides**, ros que se apilan y se comunican para formar una **grana**, en las que se lleva a cabo el proceso fotosintebco.

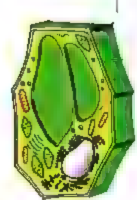
 Presencia de vacuola. Otra de las características de las células vegetales es la presencia de vacuola.

La vacuola es un organelo celular de gran tamaño delimitado por una membrana denominada **tonoplasto** Generalmente, en cada célula hay una gran vacuola Esta almacena sustancias tales como pigmentos, sales y moléculas orgánicas, y contiene grandes cantidades de agua, producto de lo cual cambia el volumen celu-

lar sin variar el contenido otoptasmático.







Centriolo

Todos los seres vivos están constituidos por diversas moléculas orgánicas, tales como hidratos de carbono, lípidos, proteínas y ácidos nucieidos.

Los hidratos de carbono, o carbohidratos están formados por átomos de carbono (C) hidrógeno (H) y oxígeno (O) en una proporción 1.2.1. La cadena principal está formada por átomos de carbono que se unen a grupos hidroxilos (OH) y a radicales hidrógeno (H), para formar estructuras simples como los monosacáridos o más complejas como los disacáridos o polisacáridos.

Los hidratos de carbono, también llamados glúcidos o azúcares, constituyen una de las reservas energéticas de los organismos y son componentes de diversas estructuras, como por ejemplo, forman la pared cetular en los vegetales y el esqueleto externo de ciertos insectos.

De acuerdo a su complejidad, los hidratos de carbono se pueden dasificar en-

Monosacáridos. Son los carbohidratos más simples, constituyen la unidad básica (monómero) de los azúcares más complejos. Su estructura consiste en una cadena carbonada, abierta o cerrada, que puede tener de tres a siete átomos de carbono



La alucosa es un monosacándo formado por una cadena carbonada constituida por 5 átomos de carbono. Los monosacáridos pueden tener una estructura linear o de aniño

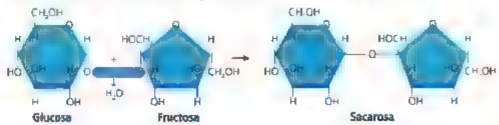
Entre los monosacáridos de importancia biológica, se encuentran. ei gliceraldehido, que es un producto intermediario de la glucólisis y la fotosintesis, la ribosa, que formaparte de ribonucleótidos y descidiribonudeótidos, la glucosa, que esra principal fuente de energia para: la célula; la fructosa, que se en-

Atomos de C	Nombre	Ejemplo
3.	Triosa	Giliceraldehido
4	Tetrose	Entrulosa
5	Pentosa	Ribosa
5	Heicis	Glucosa

cuentra en las frutas y en la miej, y la galactosa, que forma parte de glucolípidos o glucoproteínas de sas membranas celulares.

 Disacáridos Los disacándos se forman por la unión de dos monosacáridos a través de un eniace covajente entre dos grupos OH de monómeros adyacentes, con la liberación de una molécula de aqua-A esta unión se le denomina enlace glucosídico

to compare a segregation in the contraction of the contraction of the contraction of the con-



Los principales disacáridos se encuentran formando parte de los alimentos que consumimos habitualmente, algunos de eilos son

Enlace plucosidico entre una glucosa y una fructosa.

Maltosa. Compuesta por dos moiéculas de glucosa, se encuentra en ios granos de cebada germinada.

Lactosa. Constituida por una molécula de glucosa y una de galactosa, està presente en la leche

Sacarosa. Formada por una molécula de glucosa y una de fructosa, se encuentra en la caña de azúcar y la remolacha, de las que se obtiene el azúcar de mesa.

 Polisacáridos. Son polímeros que se forman por la unión de muchos. monosacáridos mediante eniace glucosídico. De acuerdo a la función que desempeñan se clasifican en: polisacáridos de reservaenergética, tales como el almidón, que forma gránulos en el interior de las células vegetales, y el glucógeno, que es el polisacárido de reserva más importante de las células animales, abunda en el higado y en el músquio esquelético; y en polisacáridos estructurales. como la celulosa, polisacárido que forma la pared celular de las plantas y la quitina, que es el componente de las paredes celulares. de hongos y del expesqueieto de ciertos artrópodos



unidades estructurales básicas de los polímeros. La unión de varies monómeros constituye un polimero.

Monomeros y polímeros

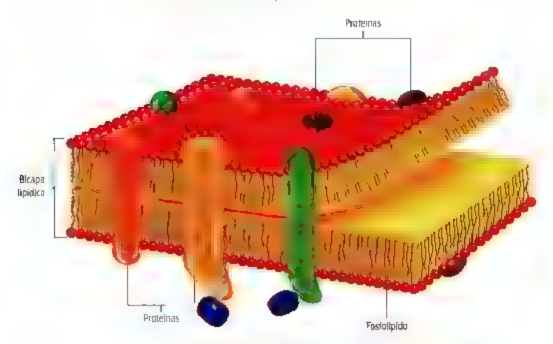
Los monómeros son pequeñas

moléculas que constituyen ras-

CH,OH

Los lípidos, también denominados grasas, son otro tipo de moléculas orgánicas compuestas principalmente por carbono, hidrógeno y pequehas proporciones de oxígeno, también pueden presentar fósforo, azufre y nitrógeno. Son moléculas insolubles en agua y solubles en solventes. orgánicos, como el benceno.

Los lípidos se enquentran formando parte de tejidos vegetales y animales, desempeñando funciones de reserva energética en el organismo y formando parte de las membranas biológicas. En los animales, constituyen el tejido adiposo que se ubica bajo la piel y que actúa como alslante térmico, además, tienen una importante función en la transmisión. de señales químicas de una cértila a otra, actuando como hormonas (hormonas esteroidales).



En todas las células, la membrana celular està constituida por una doble capa de lipidos en la que se insertan proteínas.

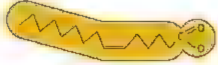
Los rípidos se pueden clasificar en ácidos grasos, lipidos saponificables y lípidos insaponificables.

 Acidos grasos. Son moléculas constituidas por una larga cadena. lineal formada por átomos de carbono e hidrógeno. Son moiéculas anfipáticas, es decir, poseen un extremo carboxilo hidrófilo y una cadena hidrocarbonada hidrofóbica.

residents data (APP Appella Presidente III) en propriedata data esta profesa de la colo della color della film

Los ácidos grasos se clasifican en dos grupos. Jos ácidos grasos insaturados, que en su cadena linear presentan dobles enlaces y forman "codos" a lo largo de las cadenas hidrocarbonadas, y los ácidos grasos saturados, que no poseen dobles enlaces en su cadena linear

Saponificación Es la reacción entre un ácido graso v una base fuerte. mediante la cuai se obtiene un jabón.

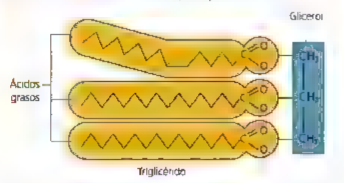


Acido graso insaturado

Acido graso saturado

 Lípidos saponificables. Entre elles se encuentran los diglicéridos y trigliceridos, compuestos por dos y tres moiéculas de ácidos grasos, respectivamente unidas a una moiécula de glicerol.

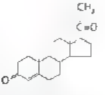
Los diglicéndos se pueden unir a hidratos de carbono o ácido fosfórico. para formar glucolipidos y fosfolipidos, respectivamente, ros cuales son constituyentes de las membranas celulares. También, los diglicendos se pueden unir a proteinas formando lipoproteínas, que tienen como función el transporte de lípidos en la sangre. Por su parte, los triglicéridos actúan como reserva energética y aislante térmico.



 Lípidos insaponificables. Son aquellos que πο poseen ácidos grasos. en su estructura. En esta categoria se encuentran illas vitaminas liposolubles A, E, y K; los esteroles, como el colesterol, los ácidos biliares, la vitamina D y el estradiol, y las hormonas esteroidales, entre ellas ias hormonas supramenales y las hormonas sexuales (testosterona y progesterona)

Esterificación.

ه estenficación es la reacción de síntesis de un triglicér do.



Progesterona

ca progesterona prepara al endometrio para la mplantación del embrión. Las proteínas son moléculas organicas formadas por la unión de aminoácidos Los aminoácidos son monómeros constituidos principalmente por átomos de carbono, hidrógeno, oxigeno, nitrógeno y, en algunos casos, **fósforo** y azufre

Existen airededor de 20 tipos diferentes de aminoácidos, cuya estructura molecular consta de un átomo de carbono central al que se unen cuatro grupos químicos diferentes, un **grupo amino**, un **grupo carboxi**io, un átomo de hidrógeno y un grupo radical. Este último es exclusivo para cada aminoácido y puede ser un simple átomo de hidrógeno o una estructura más compleja, como un anillo aromático. El grupo radical de un aminoácido je otorga las características químicas que lo identifican

Estructura de un aminoácido

Los aminoácidos se unen unos con otros a través de un enlace peptidico, el cual se forma de la unión entre el grupo carboxillo de un aminoácido con el grupo amino del aminoácido siguiente y, como consecuencia de esta unión se libera una molécula de agua

Aminoácido 1 Aminoácido 2

Tiras la unión de dos aminoácidos, a través de un enface peptidico, se forma un dipéptido. Cuando se forma una cadena de hasta diez aminoácidos recibe el nombre de ofigopéptido. A. unirse entre 20 a 30 aminoácidos se forma un péptido, y un polipéptido puede estar constituido por cadenas de hasta 4 000 aminoácidos.

Direct phido

Función biológica de las proteínas

Las proteinas son un grupo de moiéculas orgánicas muy diverso, que desempeñan múltiples funciones, tales como

- hemoglobina presente en los glóbulos rojos uma al oxigeno y lo transporta hacia las distintas células dei organismo. También, algunas de las proteínas que se ubican en las membranas celulares se encargan del transporte de sustancias hacia ambos lados de la membrana.
- Defensa contra infecciones. Las inmunoglobulinas son las principales proteínas encargadas de la defensa contra agentes patógenos u otros agentes ajenos a organismo.

La hemoglobina le da el color rojo a los eritrocitos o glóbulos rojos

- Formación de estructuras celulares y tisulares. En las células, las proteinas forman parte de los ribosomas, la membrana plasmática y el citoesqueleto. En los tejidos, las proteinas forman estructuras esqueléticas que sir-
- Actúan como mensajeros químicos. Por ejempio, aigunas hormonas, como la insulina o la hormona del crecimiento son proteinas. Las hormonas son "mensajeros químicos" que se dingen a determinadas células.

ven de armazón o soporte.

- Contracción y movimiento muscular Las proteínas actina y miosina forman estructuras capaces de contraerse y generar e movimiento de los músculos
- Catalizan reacciones químicas, es decir, facilitan la ocurrencia de las reacciones químicas.



La queratina es una proteína estructural del pelo, la plei y las uñas.



Proteinas filamentosas. Las proteinas filamentosas mantienen su organización en el nivel de estructura secundaria y cumplen fundones de sostén, como la fibrolna que forma las telarañas.

o hélice

Estructura de las proteínas

Las proteínas pueden organizarse estructuralmente en cuatro niveles jerárquicos. Estos se detallan a continuación

Estructura primaria. Es el nível más básico de organización estructural de las proteínas. Corresponde a la secuencia específica de aminoácidos, que está determinada genéticamente, en la que los aminoácidos se unen mediante enlaces pept dicos para constituir la cadena polipeptidica. Si bien esta estructura por si sola no se da en condiciones naturales, es la base sobre la cual se organizan las proteínas.

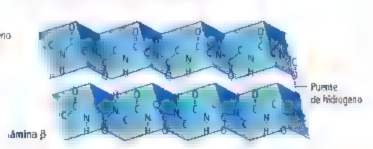
Estructura primaria de una proteína

H H O H H O

Estructura secundaria. Corresponde a la disposición espacial de las cadenas de aminoácidos. Existen dos tipos de estructuras secundanas. α hélice y lámina β, las cuales se originan gracias a la formación de puentes de hidrógeno entre aminoácidos cercanos de la cadena polipeptidica.

En la conformación de α hélice, la cadena polipeptidica se enrolla helicoldalmente sobre si misma. La disposición en lámina β es una estruttura plana que se pliega en forma de zigzag constituida por segmentos cortos y extendidos de aminoácidos que se alinear unos frente a otros. Esta alineación puede ser entre segmentos de la misma cadena polipeptidica o de una diferente. Un polipéptido puede presentar ambos tipos de estructura secundana a lo largo de su cadena.

Estructura secundaria de una proteina



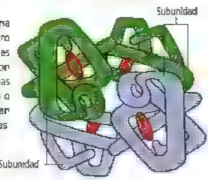
 Estructura terclaria. Consiste en el piegamiento sobre si misma de la estructura secundaria, permitiendo la disposición tridimensional de la cadena poupeptidica.

La estructura terciaria se mantiene estable gracias a las interacciones hidrofóbicas y enlaces disulfuro, que son uniones débites que se establecen entre los grupos radicales (R) de los aminoácidos que conforman la cadena polipeptídica. Un ejempio de proteínas con estructura terciaria son las proteínas globulares, tales como algunas proteínas de membrana y las inmunoglobulinas

Estructura cuaternaria Es el nivel más complejo de organización estructural de las proteínas y corresponde a la unión de dos o más cadenas polipeptidicas con estructura terciaria, mediante uniones débues tales como puentes de hidrógeno, interacciones hidrofóbicas y enlaces disulfuro.

Estructura cuaternaria de una proteina

La hémoglobina es una proteina formada por la unión de cuatro subunidades. Cada subunidad es una caderia polipeptídica con estructura terciaria. Las proteínas formadas por la unión de dos o más subunidades se denominan proteinas multiméncas



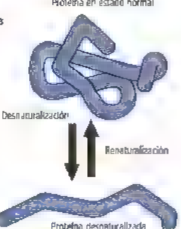
E aumento de la temperatura, cambios en el pH, exposición a la luz JV entre otros factores, pueden causar el rompimiento de las uniones débiles que mantienen estable la estructura cuatemaria y/o terciaria de las proteínas haciendo que estas pierdan su conformación y por este motivo pierdan su función. Sin embargo los enlaces peptídicos que mantienen unidos a los amindácidos se mantienen intactos. A este cambio en la estructura de las proteínas se le líama desnaturalización Cuando una proteína se desnaturaliza pierde las propiedades que determinan su función. En algunos casos al volver a las condiciones de temperatura y pH normales, las proteínas pueden recuperar su configuración normal, proceso denominado renaturalización.

Estructura terciaria de una proteina



Las disposiciones o: hétice y lámina β que constituyen una cadena polipeptidica se pregan sobre si mismas en una conformación compacta Para algunas proteínas la estructura térdana es el máximo revel de organización

Proteina en estado normat



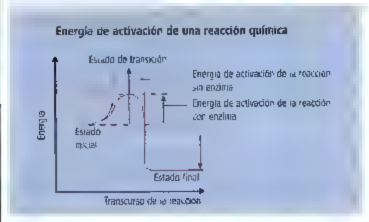
Enzimas

Una de las funciones más importantes que realizan las proteínas en los seres vivos es su función como **biocatalizadores o enzimas**, es deor, catalizadores de las reacciones químicas que ocumen en los seres vivos.

Todas las reacciones químicas necesitan para iniciarse un aporte de energia que rompa los enlaces de las moléculas que van a participar de la reacción. A este aporte energético se re denomina energia de activación

Aigunas reacciones químicas requieren de una baja energía de activación y debido a esto se desarrollan en pocos segundos. En cambio, muchas otras reacciones químicas no se inician de manera espontánea, sino que requieren de una gran cantidad de energía de activación, por lo que tardan bastante tiempo en producirse.

En genera , las reacciones químicas que ocumen en los seres vivos requieren efectuarse a gran velocidad, y esto es posible gracias a la existencia de **enzimas** cuya función es disminuir la energía de activación necesaria para iniciar una reacción química y, debido a esto, aceleraría



Las enzimas se caracterizan por ser **específicas**, puesto que catalizan solamente un tipo determinado de reacción química, sin afectar otro tipo de reacciones. Además, su actividad depande directamente del pH y la temperatura, ya que actúan solamente dentro de un **rango de pH** y de temperatura óptimos.

Otra particularidad de las enzimas es que son rautifizables es decir, luego de acelerar una reacción química pueden seguir catalizando otras reacciones químicas, pues no son consumidas en la reacción

Acción enzimática

Las características estructurales de las enzimas tienen relación directa con su función. Las enzimas deben catalizar el **rompimiento de los enlaces** de las moléculas reactantes que van a ser transformadas en una reacción química, moléculas flamadas **sustratos**. Por lo tanto, debe existir una interacción muy estrecha entre la enzima y su sustrato.

La región de la enzima que entra en contacto con el sustrato se denomina sitto activo. Los grupos radicales (R) de los aminoácidos que se encuentran en el sitto activo tienen afinidad específica con alguna región del sustrato. Así, la enzima puede unirse al sustrato en una interacción llamada complejo enzima-sustrato, lo que permite la transformación química de sustrato dando origen a uno o más productos

Para que la enzima pueda unirse a su sustrato, el sitio activo debe presentar una forma tridimensional que caiza exactamente con el sustrato que le corresponde, de la misma forma en que una llave (sustrato) encaja con su cerradura (enzima), por este motivo, a este modelo de unión enzima-sustrato se le ha denominado llave-cerradura.



Alternativamente, para algunas enzimas se ha propuesto un modelo de acción denominado encaje inducido, donde el sitio activo de la enzima no tiene una forma compatible con la del sustrato, sino que la enzima adapta la estructura tridimensional de su sitio activo a la estructura del sustrato

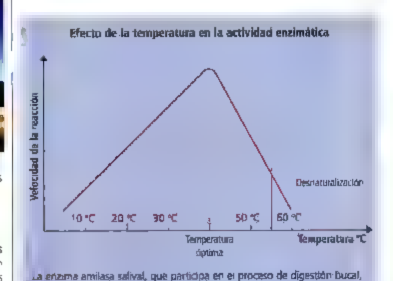
Esquema modela encaje inducido Sitio 7activo + Enzima Statisa Complejo Enzima Productos enzima-sistiato

Factores que afectan la actividad enzimática

Todas las enzimas tienen una temperatura óptima y un più óptimo en el cual actúan, es decir, condiciones ambientales donde su actividad es máxima.

Condiciones de pH o de temperatura superiores o inferiores a las óptimas provocan una disminución de la actividad enzimática. Esto puede ocurrir debido a que se altera la estructura de la enzima, io cuai puede atectar su actividad. En casos extremos, se puede ocasionar incluso una desnaturalización de la estructura de la enzima y por este motivo causar la pérdida total de su actividad.

m Efecto de la temperatura. A medida que la temperatura va aumentando progresivamente hasta llegar a la temperatura óptima, la velocidad en que la enzima cataliza una reacción también aumenta. A, aumentar la temperatura por sobre su temperatura óptima, la actividad enzimática disminuye debido a que se dificulta la unión enzima-sustrato. Por otro lado, temperaturas supenores a los 50 °C. provocan la desnaturalización de las proteínas, Las enzimas que actuan en nuestro organismo lo hacen en medio acuoso, donde la temperatura óptima de acción es de 37 °C aproximadamente.



tiene una actividad máxima a 37 °C. Si la temperatura es mayor o menor

a este valor, su actividad disminuye:

Los termófilos son microorganismos que habitan ambientes con elevadas temperaturas entre 50-100 °C), como géiseres, aguas termales o chimeneas submannas. Las enzimas que catalizan sus reacciones metabólicas tienen propiedades termorresistentes que les permiten funcionar a estas temperaturas.

Efecto del pH en la acción enzimática Velocidad de la reacción Desnaturalización Desnaturalización 7.0 75 ри фрамо

Efecto dei pH. La actividad enzimática es eficaz dentro de un rango.

de pH que depende del tipo de enzima y de su sustrato. Vajores de

pH que traspasan este rango pueden causar desde una alteración

del sitio activo hasta la desnaturalización de la enzima.

La boca, lugar de acción de la amiliasa salival, tiene un pH - 7, aproximadamente, condición que favorece la actividad máxima de esta enzima.

Inhibidores enzimáticos

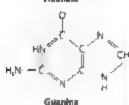
Otros factores que afectan la actividad enzimática son las mojéculas. que actúan como inhibidores enzimaticos, diminuvendo o anulando. completamente la actividad de una enzima. Por ejempio, la peniclina es un inhibidor de las enzimas que sintetizan la pared bacteriana. Los nhibidores enzimáticos pueden actuar fijándose al sitio activo de la enzima e imposibilitando la unión con el sus-

trato de manera reversible o irreversible. o también, impidiendo la separación del compiero enzima-sustrato.

> La penicilina se abtiene del banco Penicillium notatum

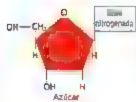
Enzimas en el ser humano. La mavoria de las enzimas que catalizar reacciones quimicas en el ser humano lo hacen en un ranco de pH entre 6,5 v 7.5. Sin embargo, la enzima pepsina, que es producida. por las células de la pared dei estómago, es funcional en un intervalo de pH muy acido, que va entre 2 y 3.

Ácidos nucleicos: ADN y ARN



Las bases púncas presentan-

dos arillos formados por nitrógeno y carbono, mientras que las purmidicas presentan Solo uno



15

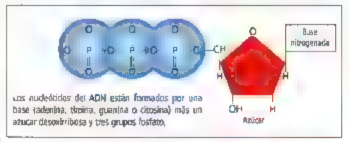
En las células es posible distinguir dos tipos de ácidos nucleicos, et ácido desoxirribonucieico o ADN y el ácido ribonucieico o ARN

EI ADN

El ADN es el principal material genético de los seres vivos. En las células procanontes se encuentra disperso en el citoplasma. En las células éucanontes, es la materia prima que forma la cromatina que es la base. estructural de los cromosomas, La molécula de ADIV contiene la información necesaria para la síntesis de proteinas, información organizada. en segmentos de ADN conocidos como genes

El ADN es un polímero de dos cadenas formado por monómeros denominados nudeótidos. En las cadenas del ADN, cada nudeótido está constituido por un grupo fosfato, un azúcar desoximibosa y una base. nitrogenada. Existen cuatro clases de bases nitrogenadas, que se diferendan entre si en sus características químicas, adenina (A), quanina (G), timino (T) y citosina (C). Adenina y guanina son bases púricas, en cambio, timina y citosina son bases pirimidicas.

En la síntesis de ADN se utilizan cuatro tipos de nucleótidos, denominados desoxiadentato trifosfato (dATP), desoxtimiditato trifosfato (dTTP), desconquantiato trifosfato (dGTP) y desoxicitidilato trifosfato (dCTP), dependiendo del tipo de base nitrogenada que contienen Estos. monómeros contienen tres grupos fosfato, dos de los cuales se desprenden cuando los nucleótidos se unen originando un polinucleótido. es deor, una mofécula de ADN



Nucleosidos, Son moléculas constituidas por un azucar y una base nitrogenada. Se encuentran al interior de fas células y en el líquido extracelular. Los nucleosidos formados por el azócar descrimbosa unida a las distintas bases nitrogenadas. se denominan: descatadenos na, descuquancisna, desoxitimidina y desoxicitádina. En las células, los nucleosidos se pueden unir a uno, dos o tres grupos fosfatooriginando un nucleótido monofostato, difosfato o trifosfato, respectivamente.

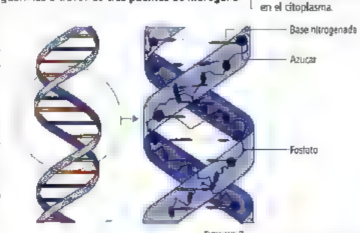
Cada moiécula de ADN está formada por dos largas cadenas de nucleótidos que se disponen en forma helicoidal, estructura conocida como doble hélice

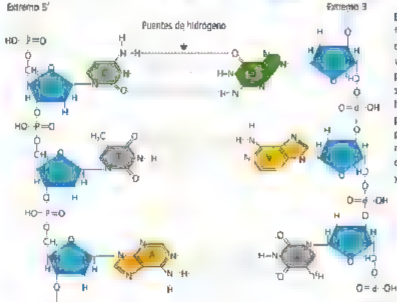
Las cadenas del ADN son complementarias, pues frente a cada timina. hay una adenina y frente a cada guanina una citosina, vale decir, frente a cada base púrica hay una pirimidica, y viceversa. Las bases nitrogegadas se upen entre si mediante puentes de hidrógeno. Las adeninas se unen a las timinas a través de dos quentes de hidrógeno, mientras que las citocinas se unen a las guaninas a través de tres puentes de hidrógeno.

Por lo tanto, las regiones de ADN ricas en C y G son más estables que aquellas que contrenen A y T

La complementariedad entre las bases nucleotidicas, en un segmento de ADN, determina que el número de bases púricas sea idéntico aj de bases pinmidiças.

Extremo 3





El ADN éstá organizado en forma de una dobie hebra. de ADN, modelo que James Walson v Francis Cinck postularen en 1955 y que hasido aceptado y confirmado. hasta hoy. Su estructura permite explicar tres propiedades inherentes aimaterial genético, expresión génica, autorreplicación y mutación

Extrema 5

Cromosomas En los organismos eucariontes fos

Estas estructuras estan

cromosomas corresponden a

los "vehículos de la hérencia".

formadas per ADN asociado

a proteinas. En cambio, el

material genético de los

organismos procariontes

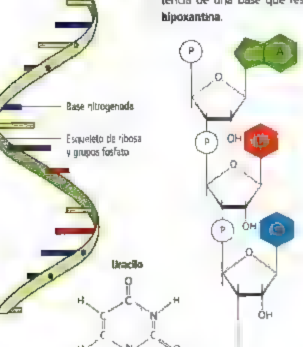
corresponde principalmente a ADN circular distribuido

EI ARN

El otro tipo de material genético corresponde al ácido ribonucleico o ARN. Estructuralmente, el ARN presenta semejanzas y diferencias respecto del ADN.

Airigual qua e: ADN, el ARN está formado por nucleótidos constituidos por un azúcar un grupo fosfato y una base nitrogenada. A diferencia del ADN, el ARN contiene azúcar ribosa en vez de desoximbosa, uracido (U) en vez de ta base timina, y tiene una estructura de simple hebra en vez de doble hebra.

Existen además numerosas otras bases nucleotidicas y azúcares modificados propios del ARN. Los nucleósidos pseudouridina y timidina, este último casi exclusivo dei ADN se encuentran en ciertas regiones dei ARN de transferencia. En esta misma molécula es frecuente la existencia de una base que resulta de la modificación de la guanina, la hiporantina.



El ARN, a diferencia del ADN, presenta un grupo hidroxilo en la posición 2º dei azucar. Esta característica resulta en diferencias en la forma de la hélice. Por otra parte, debido a que el ARN presenta dos grupos hidroxilos, esta molécula esmucho más mestable que el ADN. la que contiene solo un grupo hidroxilo, pues es más propensa al rompimiento por efecto de hidrólisis Varios tipos de ARN presentan regiones de doble hélice, similares a les que se encuentran en el ADN. La diferencia radica en que en estos ARN "altamente estructurados". esta conformación es el producto dei apareamiento de bases complementarias existentes dentro de la misma cadena de ARN.

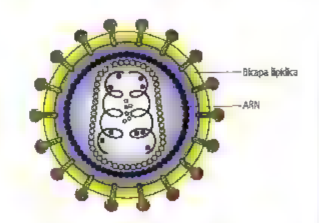
El ARN es una hébra simple formada por un grupo fosfato, un azúcar ribosa y una base nitrogenada. A. G. C. o.U). Esta moiécula es usada como intermediaria de la información genética durante la expresión génica y sirve como soporte estructural y organizacional de los ribosomas.

Existen varios tipos de ARN, los que cumplen importantes funciones en las células. Durante la expresión de los genes en la síntesis de proteina, cada gen es leido por una "maquinaria enzimática" que produce como resultado una molécula específica de ARN, flamada ARN mensajero o ARNm. E. ARNm es fuego leído por los ribosomas y por otro conjunto de enzimas para producir una proteína. Existen, además, otros tipos de ARN que también participan en la sintesis de proteinas, como el ARN ribosomal o ARNr y el ARN de transferencia o ARNt.

Otras clases de ARN, denominadas **ribozimas**, benen funciones simuares a las catalíticas observadas en las enzimas.

Por otra parte, los ARN de interferencia tienen un importante papel en la regulación de la expresión génica, pues estos ARN degradan ciertos ARN impidiendo su expresión. Finalmente, ciertos virus carecen de ADN en su estructura, y contienen ARN como material genético primario.

Un gen, una proteina. Cada proteína está codificada por un gen, es decir, por un seamento de ADN que contiene una combinación específica de nucleótidos, La modificación de la combinación de nucleótidos dentro de un gen "mutación) puede eventualmente cambiar. ia estructura de la proteina. codificada, sintetizandose nuevas variantes proteicas que pueden ser beneficiosas, desventajosas, o bien funcionalmente neutras para el organismó.



En ciertos virus, el ARN corresponde al material genético primario. Este es el caso del virus de la inmunodeficiencia adquirida (VIH), que contiene dos copias de ARN de hebra simple. El genoma ARN de estos virus sirve como molde para sintetizar ADN en las células infectadas. Este ADN sirve a su vez como fuente para la síntesis de nuevas proteinas que dan origen a nuevos virus.

ARN de Interferencia. El rol del ARN de Interferencia en la regulación de la expresión genica fue descubierto por Andrew Fire y Craig C. Mello, quienes recibieron el premio Nobel de Medicina 2006. Ellos concluyeron que el ARN de Interferencia se activa cuando en la célula se detectan moleculas de ARN de doble hebra que estimulan la maquinana enzimática para degradar los ARNIm que convenen la misma información genetica. Por lo que, as degradar el ARNIm, se estana silenciando el gen que codifica para la proteina cuya información contenia este ultimo ARNI.

Organización del material genético

Comunidad científica versus Gurdon. La comunidad científica permaneció escéptica frente a los resultados de Gurdon, criticando e hecho de que, por ejemplo, ao se obtuvo individuos adultos en su experimento priginal. No obstante, este científico logró el reconocimiento merecido al lograr, en una segunda versión de su experimento, el desarrollo de ranas adultas.

Postenor al descubrimiento de la estroutura de la molécula de ADN, surgieron nuevas interrogantes, como su ubicación y su función dentro de la célula.

Localización de la información genética en eucariontes: experimento de Gurdon

En 1962 John Gurdon dio a conocer los resultados de un importante experimento diseñado con el objeto de conocer el papel del núcleo en la expresión de la información genética.

En este experimento, Gurdon aisló y cultivó células intestinales de ranas de la especie Xenopus laevis. Paralelamente, aisló huevos no fertilizados de la misma especie irradiándolos con luz ultravioleta para asli destruir sus núcleos. Posteriormente, aisló núcleos de las células intestinales y los inyectó dentro de los huevos sin núcleo. Después de algunas semanas observó el desarrollo exitoso de nuevos renacuajos.



Experimento de Gurdon 1962). Este experimento de clonación, conocido también como transferencia nuclear demostró que la información hereditaria residente en el nucleo permanece intacta durante el desarrollo de células diferenciadas. El experimento de Gurdon demostró que cada núcleo celular contiene la información necesaria para originar un nuevo organismo. Esta capacidad del núcleo está presente incluso en las obligas altamente diferenciadas. Cuando núcleos provenientes de células diferenciadas son introducidos en el citoplasma de un huevo, los núcleos dirigen el desarrollo del organismo compteto, recuperando la capacidad totipotencial, es decir, tienen la capacidad de dar origen a diversos tipos celulares, capacidad observable en los cigotos. Esto demuestra que en los núcleos do hay pérdida de información durante el desarrollo y que los genes se expresan de manera diferencial en los distintos tipos celulares debido, esencialmente, a señales citoplasmáticas

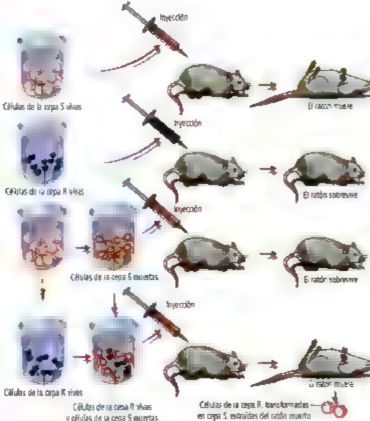
Experimento de transformación bacteriana de Griffith

En 1928, Frederick Griffith comunicó los resultados de un importante experimento que le permitió descubrir lo que el mismo denominó "principio transformante" y que hoy se conoce como ADN

Este investigador trabajó en la producción de una vacuna para prevenir la neumonía Para esto, usó dos cepas de la bacteria Streptococcus pneumoniae. La cepa R correspondía a una cepa de superficie rugosa, pues careda de polisacárido en su cápsula. Más importante aún era que esta cepa no produda neumonía al ser inyectada en ratones experimentales.

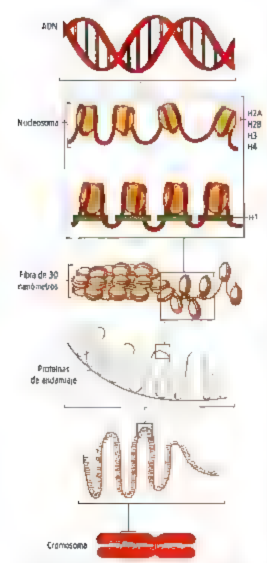
La otra cepa, llamada \$, correspondía a una cepa de superficie isa que presentaba una cáp-

sula cubierta de polisacándo y que producía neumonía en los ratones de aboratorio. Cuando los cultivos de cepa 5 eran sometidos a altas temperaturas y luego inyectados a ratones, estos últimos no adquirían la enfermedad luo sorprendente ocumió al mezclar bacterias muertas de la cepa 5 con bacterias R vivas; al inyectar esta mezcla a los ratones, estos adquirían la enfermedad, muriendo al cabo de uno o dos días. Al aisiar, desde la sangre de estos ratones, las bacterias de la cepa R vivas y 5 muertas, Griffith encontró que las baterias R habían adquirido el polisacárido en la superfície junto con la capacidad de producir la enfermedad. Este investigador dedujo que las cepas R se habían transformado en cepas S debido a la presencia de un "princípio transformante" que había sido traspasado desde las bacterias 5 a las R. Varios años después, el "princípio transformante" fue identificado como ADN.



El experimento de Griffith fue la primera evidencia de la existencia de la base materia de la herencia. El calor aplicado a las bacterias S dejó intacto el "principio transformante" (material genético, altora conocido como ADN) el que Ingresó a las bacterias de la cepa R transformándolas en cepas S. Este clásico experimento, conocido como "transformación bacteriana" sigue siendo practicado hoy en dia con multiples fines.

Cromatina y empaquetamiento del material genético



El ADN de una célula humana presenta una longitud total de 2 metros, aproximadamente. Los núcleos celulares, en tanto, tienen un diámetro de unos D 005 milímetros. La condensación del materia genético en cromatina implica la organización estructural y funcional del ADN dentro del núcleo.

En el núcleo celular, el ADN se encuentra asociado a proteinas formando un complejo denominado **cromatina**. Esta organización del materiagenético es importante porque permite el empaquetamiento del ADN. De lo contrario, el material genético ocuparía un gran volumen dentro del nucleo. La organización del ADN en cromatina está relacionada, además, con la expresión génica, pues la cromatina se descomparta cuando los genes son transcritos o replicados.

Las proteinas que se asocian al ADN corresponden principalmente a historias, un conjunto de péptidos constituidos por amingácidos básicos. Existen cinco tipos de historias y se denominan H1 H2A. M28, H3 y H4. En el primer nivei de organización. de la cromatina, el ADN se asocia con las historias. H2A, H2B H3 y H4, formando una estructura similar a "cuentas de un collar". Ocho historias, dos de cada tipo señalado, forman el nucleosoma, airededor dei cuaì el ADN da 1,65 vueltas formando de esta manera el primer nivel organizacional de la cromatina. A este complejo se une la histona H1 que produce un mayor empaquetamiento de la cromatina, formándose una estructura tiposolenoide compoida comp "fibra de 30 nanómetros", nombre debido al grosor que aicanza la cromatina. A este segundo ruvel organizacional se unen una sene de proteínas no histónicas, denominadas proteínas de andamiaje, que provocan nuevos plegamientos, hasta aicanzar el nivel organizacional de cromosomas altamente condensados característicos de la metafase mitótica y meiótica. Los cromosomas pueden estar formados por cromatina organizada en forma iaxa, o bien, por cromatina altamente compactada, en un prado similar al de los cromosomas metafásicos.

Número de cromosomas

En los nucleos de cada célula humana el material genético se organiza en 46 cromosomas, distribuidos en 23 pares, excepto en las células gaméticas o sexuales, en donde solo hay 23 cromosomas no apareados. Estos números son constantes para los individuos normales en nuestra especia. Así, la configuración cromosómica para la especia humana se describe como 2n=46, donde nicorresponde al número hapioide de cromosomas. La expresión 2n indica que las células no sexuales, denominadas células somáticas, son diploides pues los cromosomas se encuentran de a pares. El número 46 señala el total de cromosomas existentes en las células somáticas humanas.

En las células sexuales humanas, la configuración cromosómica es de n=23, es decir, la mitad de la dotación cromosómica, por lo que se les denomina células haploides.

La configuración cromosómica de una especie recibe el nombre de cariotipo y es, generalmente, constante para cada especie El número de cromosomas no guarda relación ni con la complejidad, ni con el número de genes de los organismos Simplemente corresponde a la organización que el genoma ha adoptado a lo largo de la evolución. Por ejemplo, nuestros parientes los gonias y los chimpancés tienen 2n=48 cromosomas. Nuestro cariotipo presenta un par menos debido a que, en algún momento de la evolución, ocurrió una fusión de dos cromosomas de tamaño mediano, presentes en el gorila y en el chimpancé, originando el actual cromosoma 2 humano.

Hay especies en cuyos núcieos se pueden encontrar trios de cromosomas, especies tripioides (3n), o bien cuartetos de cromosomas, especies tetraploides (4n). Estas configuraciones cromosómicas son frecuentes en muchas especies de piantas

Historia, grannenna de especia entrettos (In)			
Especje	Número de cromosonas		
Gallo (Galtus galtus)	79		
Рента (Саллів Галійнів)	78		
Caballo (Equies caballus)	64		
Elefante africano (Loxodonta africara)	56		
Champance J'an troglodytes)	48		
Ser humano (Homo sapiers)	45		
Rata (Rattus norvegitus)	42		
Gato (Felis calus)	38		
Abeja (Apis melîfera)	32		
Mosca de la fruta (Dicauphila melanogaster)	8		

Fuente: <u>www.ncbil.nlm.min.pow</u>

Milyingalah		
Especie	Número de cromosomas	
Vid (Vibs vin/feral)	38	
Papa (Solarum (tubercsum))	24	
Acros (Oryea sativa)	24	
Poroto (Phaseolus vulgar/s)	22	
Eucalipto (Eucalyptus globulus)	22	
Malz (Zea mays)	2:0	
Betarraga (Beta vulgaris)	18	
Lechuga (Cachica sama)	18	
Cebolla (Affum cepa)	16	

Fuerta, www.ndb.nlm.nih.com

El número de cromosomas es un carácter constante en las especies. El mismo número de cromosomas en dos especies puede ser consecuenda reciente de divergencia evolutiva (como entre el chimpancé y el gorlla. 2n=48) o bien simple coincidencia (como entre humanos y ciertas especies de pejerrey, 2n⇒46).

Centromero

Cromosoma metalásico de tipo acrocéntrico

Morfología y clasificación de los cromosomas

Debido a su alto grado de compactación, los cromosomas metafásicos son fácilmente observables al microscopio óptico convencional, luego de ser teñidos con colorantes apropiados. Cada cromosoma metafásico está formado por dos cromátidas que corresponden a moléculas de ADN idénticas que se unen a través de un centrómero. El centrómero es una especie de cintura, o constricción, que contiene secuencias de ADN características y que cumpie importantes funciones durante la división celular.

Por otro iado, el extremo de cada cromosoma se denomina telénero. Los telómeros están formados por secuencias de ADN específicas que cumpien una función en el mantenimiento de la iongitud de los cromosomas durante la replicación del material genético,

De acuerdo a la posición del centrómero, los cromosomas metafásicos se clasifican en acrocentricos, metacéntricos y telocéntricos. La categoría intermedia "submetacéntrico" también es usualmente empleada.

así como en la adhesión a zonas específicas de la envoltura nuclear

- Cromosomas metacéntricos. Presentan el centrómero en la mitad del cromosoma, dividiéndolo en dos brazos cromosómicos de gual tamaño.
- Cromosomas submetacéntricos. Presentan el centrómero despiazado levemente hacia uno de los extremos, generando un brazo largo denominado brazo p, y uno corto, denominado brazo q. A los cromosomas metacéntricos, también se les adjudica un brazo p y uno q, pero de manera arbitraria. Aunque sus longitudes son idénticas, pueden ser identificables por técnicas especiales de coloración (bandeo G). Muchas veces les término submetacéntrico se omite usando simplemente el término metacéntrico.
- Cromosomas acrocéntricos En estos cromosomas, el centrómero se encuentra muy cercano a uno de los extremos, driginando así un brazo q muy pequeño. Muchos invest gadores optan por el término "subtelocéntrico" como sinónimo de acrocéntrico.
- Cromosomas telocéntricos. En ellos la constricción producida por el centrómero está en el extremo del cromosoma, lo que lo hace más dificil de dentificar con procedimientos corrientes de tinción.

Cariotipo humano

Cada uno de los 23 pares de cromosomas humanos tiene una forma característica, lo que permite muchas veces una correcta identificación. Sin embargo, muchos cromosomas tienen tamaño y forma símilar por lo que la morfología cromosómica no es un criterio confiable en la identificación de todos los pares cromosómicos.

Los crtogenetistas, biólogos dedicados al estudio de los cromosomas, han desarrollado diferentes métodos de obtención y función de los cromosomas. Esto ha permitido describir en detalle no solo los cromosomas humanos, sino que los de muchas otras especies. A cada par de cromosomas se le asigna un nombre o, más frecuentemente, un número. A los pares cromosómicos que presentan déntica morfología y similar contenido genético, se les denomina **cromosomas homólogos**

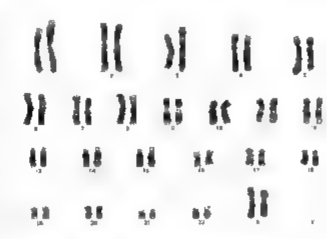
Los cromosomas humanos se obtienen generalmente de gióbulos biancos cultivados en el laboratorio. Estas células son inducidas a proiferar, para así obtener una muestra abundante de células en metafase
quego de ciertos tratamientos, los cromosomas se fíjan sobre un portaobjetos para aplicarles algún colorante. En la técnica de bandeo G, tai
vez la más usada los cromosomas resultan teñidos en forma de bandas ciaras y oscuras. El patrón de bandas ciaras y oscuras es característico de cada par cromosómico, por lo que es usado como criterio de
identificación, similar a un "código de barras"

El cariotipo humano normal consta de 22 pares cromosómicos, nombrados del 1 al 22 ,en general desde e mayor al de menor tamaño), y de un par de cromosomas sexuales: X e Y El canotipo normal de la mujer contiene dos cromosomas X, es detir 2n=46, XX. El hombre presenta un cromosoma X y un Y, es deor 2n = 46, XY

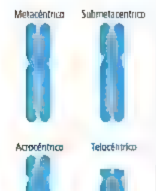
Diversas alteraciones dan lugar a individuos con configuraciones anormales de cromosomas sexuales, como por ejemplo 47, XYY; 47, XXY; 47, XXX y 45, X. Los individuos 45, Y no se desarrollan

Cariotipo humano El cariotipo humano fue estandarizado en una convención de científicos desarrollada en París, en 1972

El carlotipo humano está formado por 22 pares de cromosomas denominados autosomas y por un par de cromosomas sexuales. Las mujeres tienen un canotipo 2n=46. XX, los hombres, 2n=46. XY



Canotipo normal de una mujer (tinción con bandeo G).



En los cromosomas metafásicos se pueden distinguir dos cromatidas hermanas, un centrómero y dos brazos cromosómicos.

10 La membrana plasmática

Todas las células, tanto eucariontes como procariontes, están rodeadas por una delgada lámina denominada membrana plasmática que separa e medio intracelular del medio externo o extracelular

La membrana plasmática está constituida por una doble capa de lipidos que tiene asociadas proteínas. A este modeio de membrana se le ha denominado **mosako fluido** y fue propuesto por Singer y Nicholson en 1972

Según este modelo, la bicapa de lipidos está compuesta principalmente por **fosfolípidos**, que otorgan fluidez a la membrana. El carácter antipático de los fosfolípidos genera, como consecuencia, que el centro de la bicapa sea completamente hidrófobo, mientras que las superficies son hidrófilas.

Otro lípido constituyente de la membrana piasmática es el colesterol, que se fija a los fosfolípidos inmovifizándolos, lo que disminuye su fluidez y permite a la membrana ser más estable.

Las proteínas que forman la membrana, según su disposición en ella, pueden dasificarse en dos tipos.

- Proteínas integralas. Están total o parcialmente embebidas en la bicapa lípidica. Si la atraviesan completamente, presentando regiones expuestas hacia el medio intra y extracelular, se denominan proteínas transmembrana.
- Proteínas periféricas. Pueden estar unidas tanto a la superficie citoplasmática como a la extracelular de la bicapa lipidica.

Bicapa

Rpicilica

Fostollpido

Colesterol

Proteína

Proteína

Proteína

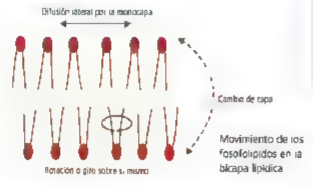
Proteína

Integral

(varismembrana)

Asociados a la superticipie extracelular de la membrana se encuentran carbohidratos que se unen a los lipidos o a las proteínas dando origen a glucolípidos y glucoproteínas, respectivamente. Estos carbohidratos forman una capa sobre la membrana plasmática llamada glucocálix, estructura que participa en los procesos de reconocimiento celular.

La membrana plasmática no es una estructura rigida, por el contrano es altamente dinármica, pues los lipidos y las proteínas que la constituyen pueden moverse lateralmente a través de ella. Además constantemente se fusiona con otras membranas provenientes de los organelos celulares y también forma vesículas en cuyo interior se sitúan macromoléculas, así como también puede cambiar su forma para adaptarse a las condiciones del medio



La ameba es un organismo unicelular que se desplaza mediante un movimiento, propulsado por la emisión de seudópodos. Este tipo de movimiento es posible gracias a que la membrana plasmática puede variar su forma permitiendo delormaciones de la célula.

Funciones de la membrana plasmática

La membrana piasmática actúa como una barrera semipermeable que permite el paso selectivo de moléculas, tanto hacia el interior como hacia el exterior de la célula, manteniendo el medio intracelular estable y diferenciado de su entomo

Gran parte de la funcionalidad de la membrana plasmàtica se debe a las proteinas que la conforman. Algunas actúan como receptores de señales extracelulares y otras como transportadores a través de la membrana. También existen proteínas de unión, que sirven como puntos de fusión entre dos células o entre el citoesqueleto y la matriz extracelula.

Además, la membrana participa en procesos de reconocimiento celular y permite la interacción entre la célula y sus vecinas.

Todas las células tienen ia

Esta estructura se mantiene

en las membranas de los

dei núciro de las células.

eucariontes

organelos celulares y en la

misma estructura en su

membrana plasmática

Pared cefular Es una envoltura rígida y gruesa que rodea las células vegetales, Está formada por pectina y celulosa que son macromoleculas secretadas por la célula. La pectina es una sustancia con gran capacidad para retener agua, y la celulosa se organiza formando sucesivas capas.

Matriz extracelular

La matriz extracelusar corresponde a un conjunto de proteínas y polisacáridos secretados por las células animales, los que se acumulan sobre la superficie externa de la membrana plasmática permitiendo a las células mantenerse unidas en los tejidos y generando un ambiente intercelular que otorga protección y firmeza.

La composición de la matriz consta principalmente de tres tipos de mojéculas.

 Proteínas fibrosas. El colágeno y la elastina forman una fina redique proporciona las características estructurales, resistentes y elásticas de la matriz extracelular.

El colágeno otorga resistencia, estructura y consistencia a la matriz, y la elastina es la responsable de la elasticidad de la matriz

- Proteoglucanos. Macromoiéculas formadas por una proteina central unida a largas cadenas de polisacáridos denominadas glucosaminoglucanos. Los proteoglucanos forman un gel altamente hidratado donde están inmersos los otros componentes de la matriz extraceliular El gel que forman los proteoglucanos confiere la resistencia frente a la compresión y permite que las células puedan moverse y migrar a través de él. Este gel también permite la filtración selectiva de moiéculas.
- Proteínas de adhesión. Son glucoproteínas que participan en la adhesión de los componentes de la matriz entre sí, entre la céfula y la matriz, y entre céjulas. Algunos ejemplos de estas proteínas son la fibronectina y la laminina. La fibronectina facilita la adhesión entre céjulas y entre céjulas y fibras de colágeno.

Proteoglucaxos Integrinas Componentes de la matriz extracelular

Funciones de la matriz extracelular

La matriz extracelular es abundante en el tejido conectivo o conjuntivo, lo que le proporciona la funcionalidad en la unión entre las células y en la protección de otros tejidos

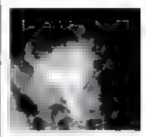
La matriz extracelular puede tener diferentes consistencias, según e tejido en la sangre es iquida formando parte del plasma sanguineo, y en los huesos es más rigida debido a la acumulación de fosfato de calcio.

Las principales funciones de la matriz extracelular son:

- Proteger a ras células que rodea.
- Mantener las células unidas y facilitar la formación de tejidos, dándoles consistencia, elasticidad y resistencia.
- Proporcionar un sustrato para la migración de las células, particularmente durante los procesos de diferenciación y organogénesis, por lo que anomalías en la matriz pueden alterar estos procesos y originar maitormaciones en el embrión.
- Activar o inhibit los procesos de señalización intracelular pues es un lugar de reserva de hormonas que controlar la proliferación y diferenciación celular.

El plasma constituye la fase liquida o matriz extracelula de la sangre, en él se encuentran disueltos nutnentes, productos de desecho, gases y proteínas plasmáticas. El plasma representa un 55% del volumen sanguíneo total.

Matriz extracelular v cancer Las células cancerosas se dividen sincontrol formando tumores. Estas células, además, tienen la capacidad de invadir otros telidos, ya que rompen el contacto con la matriz del terido de calder y basan a formar parte de otro tejido. al que invaden donde comienzan a proliferar v formar otros tumores. A esta invasión de células cancerosas a otros tejidos se le denomina melástasia.



Un tumor visto mediante la aplicación de layos X El tumor se presenta como una zona bianca, con bordes irregulares

Integrinas Son proteinas

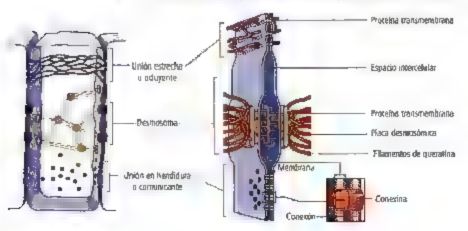
integrales de la membrana plasmática que participan

Adhesión celular

La tormación y la arquitectura de los tejidos requiere que la unión entre las células permita un funcionamiento integrado de ellas. En los tejidos vegetales esto se ha logrado mediante conexiones otoplasmáticas llamadas plasmodemos. En los tejidos animales, esta función la cumplen estructuras especializadas en la interacción célula-célula y célula-matriz extracelular.

Existen 3 tipos de unión célula-célula:

- billones estrechas u ocluyentes (Tight junction). Se forman gracias a la íntima interacción de proteínas transmembrana de células vecinas. Estas proteínas se organizan formando bandas que sellan las membranas plasmáticas entre sí impidiendo el paso de sales y moiéculas hidrosolubles a través del espacio intercelular. Este tipo de unión es útil en los epitelios que tapizan cavidades. Por ejemplo, en el estómago estas uniones evitan que el ácido y las enzimas estomatales secretadas hacia el lumen escurran hacia el espacio intercelular que rodea las células del epitelio gástrico.
- Uniones en hendidura o comunicantes (Gap janctioni). Son uniones que ponen en contacto directo el citopiasma de células adyacentes, permitiendo el intercambio de moléculas pequeñas e iones. Este tipo de uniones intercelulares está formado por conexina, una proteína integral de la membrana plasmática que organiza un tubo, llamado conexón, que atraviesa la membrana plasmática y se une con un conexón de una célula contiguia para formar un cana de aproximadamente 2 nm de diámetro que comunica el citopiasma de ambas células.



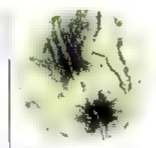
Uniones de anciaje. Unen el citoesqueleto de células adyacentes. Confieren resistencia y firmeza a los tejidos. Los desmosomas corresponden a un tipo de estas uniones. Consisten en una estructura de naturaleza proteica con forma de disco llamada placa desmosómica, ubicada en la cara citosólica de la membrana plasmática. A partir de esta placa se proyectan hacia el medio extracelular proteinas transmembrana que se unan a proteínas del mismo tipo procedentes de una célula contigua. A su vez, la piaca desmosómica se ancia a filamentos de la proteína queratina del citoesqueleto. Los desmosomas se ubican en regiones puntuales de la membrana plasmática.

Interacción célula-matriz extracelular

La matriz extracelular participa en la organización estructural y funcional de los tejidos, proporciona sustrato para la migración de las células e interviene en los procesos de señalización intracelular. Todas estas funciones requieren la formación de estructuras especializadas en la unión célula-matriz.

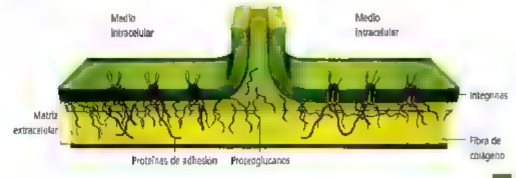
Las integrinas son proteinas integrales de membrana que se fijan directamente a componentes de la matriz extracelular y del citoesqueleto. Participan en dos tipos de unión célula-matriz: uniones focales y hemidesmosomas. Ambos tipos de unión tienen una estructura similar a los desmosomas. Las integrinas, en su región intracelular, interactuan con líbras del citoesqueleto, mientras que en la porción extracelular se fijan a proteinas de la matriz extracelular.

En las uniones focales, la integrina interactúa en su región citoplasmática con filamentos de actina, y en su región extracelular, con fibronectina. En los hemidesmosomas, la integrina interactúa con fibras de queratina del citoesqueleto y laminina de la matriz extracelular.



Microfotografia electrónica que muestra dos desmosomas. Se observan los haces de filamentos que se proyectan desde la claca desmosómica

Integrinas y matriz extracelular



La membrana plasmática actua como una barrera selectiva al paso de sustanças, permitiendo el paso de pequeñas moléculas e impidiendo el paso de otras de mayor tamaño. Para facilitar el tráfico de sustancias a través de la membrana, existen mecanismos de transporte que permitenel intercambio de sustancias entre el medio externo e interno. De acuerdo a si existe o no pasto de energía, estos mecanismos se pueden clasificar en transporte activo y transporte pasivo, respectivamente

Transporte pasivo

Es un proceso de transporte de sustancias, que se realiza en forma espontânes sin gasto de energía y a favor del gradiente de concentración, es decir, desde un medio donde las moléculas se halian más concentradas hacia un medio donde su concentración es menor. Se distinguen tres tipos de transporte pasivo-

 Osmosis. Es el paso de agua a través de la membrana plasmática. En las células, el flujo de agua se realiza desde un medio con menor concentración de solutos hac a un medio con mayor concentración de solutos.

Si una célula es puesta en una solución isotónica, es decir, donde la concentración de solutos es la misma que al interior de la célula, el movimiento dei agua está en equilibrio, vale decir, la cantidad de agua que fluye hacia dentro y fuera de la célula es la misma.

Si la concentración de solutos es menor fuera de la célula, se dice que se encuentra en una solución hipotónica, y en esta situación el movimiento dei agua es mayor hada el intenor de la célula. En este medio, ias células animales experimentan lísis, es decir, el rompimiento de la membrana plasmática, dada la gran cantidad de agua que ingresa en ellas. En las células vegetales, en cambio, al estar provistas de una pared. celular rigida, el agua que penetra genera una presión de turgencia

Por último, si la concentración de solutos es mayor en el medio extracelular, solución hipertónica, ocurre un mayor movimiento de agua hacia el medio externo, motivo por el cual la célula pierde agua y reduce su volumen. En las células vegetales, dado que la mayor parte. del aqua se ubica en las vacuolas, al encontrarse en este tipo de medio estos organelos se retraen, fenómeno conocido como plasmólisis.

- Olfusión simple. Es el paso, a través de la membrana plasmática, de pequeñas moiéculas sin carga solubles en la bicapa lipídica, tales como algunos gases (oxígeno y dióxido de carbono). Para que una moiécula se difunda a través de la membrana es necesario que exista. una diferencia de concentración entre el medio externo y el interno-
- Difusión facilitada Existen moléculas cómo aminoácidos, glucosa y pequeños iones que, por sus características guimicas y de tamaño, no pueden difundirse a través de la bicapa apidica y requieren de proteínas transportadoras para su difusión

Las proteínas transportadoras se encuentran inmersas en la membrana plasmática y pueden ser de dos tipos canales proteicos, formados por proteínas que generan un canal en la membrana, y permeasas, que son proteinas que al unirse a la molécula a transportar. cambian su forma llevandoias haga el interior de la célula.

Intercambio de pases

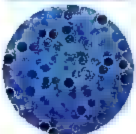
En el pulmón, el intercambio de gases ocurre por difusión simple. En los capilares, el CO; se encuentra en mayor concentración y por lo tanto. se difunde hacia los alvégios. En cambio, el oxideno se enculentra en mayor concentración en los alvéctos, cor lo que se difunde hacia los capitares.



Difusión símple

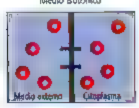
Medio hipotónico



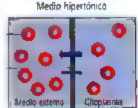


Glóbulos rojos en solución hipotónica (agua destilada).

Medio isotónico

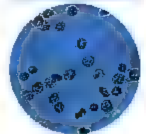


Membrana plasmatica

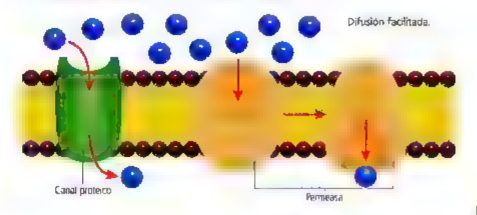




Glábulos rajos en solución iscriónica (NaCl 0.9%).



Glóbulos rojos en solución hipertónica (NaCl 2%).



Transporte activo

Es un proceso de intercambio de sustancias a través de la membrana Se realiza con gasto de energía y en contra de un gradiente de concentración, es decir, desde un medio con menor concentración hacia otro con mayor concentración. Las proteínas transportadoras que intergenen en el transporte de moleculas requieren de un aporte energético, en forma de ATP

En el mecanismo de transporte activo es posible distinguir dos clases de transporte, uno mediado por proteínas transportadoras y otro mediado. por vesiculas

Transporte activo mediado por transportadores

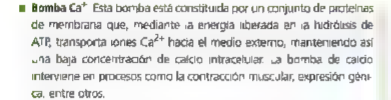
En los mecanismos de transporte activo mediado por transportadores se encuentran.

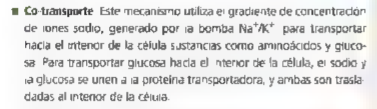
■ Bomba Na*/K* o ATPasa. La bomba Na* /K* o ATPasa es un conjunto. de proteinas de membrana que transporta moiéculas en contra dei gradiente de concentración, utilizando la energia que se desprende de la hidrofisis dei ATP

Al interior de las células la concentración de Na* es baja respecto al medio extracelujar, en cambio, la concentración de K⁺ es alta en el medio intracelular y baja en el medio extracelular ⊾a bomba Na† /K† actúa bombeando Na* hacia el medio extracelular y K* hacia el intracelular, por cada tres iones sodio transporta dos iones potasio

En las células nerviosas, la bomba Na⁺ /K⁺ mantiene una distribución. diferencial de las cargas a ambos iados de la membrana, estado que se denomina potencial de reposo, en el cual las cargas positivas se ubican al exterior de la membrana y las cargas negativas, en el interior.

Concentraciones (nM) de sodio y potesio en cálulas nerviosas		
lon	Medio Intracelular	Medio extracelular
Sodia	12 nM	145 nM
Potasio	140 nM	4 nM





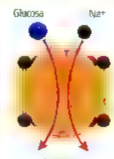
Si jas moiéculas transportadas viajan en la misma dirección, esta forma de transporte se denomina simporte. Si viajan en direcciones opuestas, se denomina antiporte

Transporte mediado por vesículas

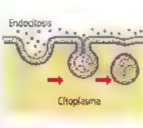
Para transportar moléculas de alto peso molecular y partículas de mayor. tamaño, las células utilizan un mecanismo que consiste en formar vesiculas membranosas donde se engloban los productos de ingestión o de desecho. Al igual que el transporte mediado por proteinas transportadoras, esté mecanismo también requiere de un aporte energético.

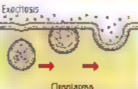
Dependiendo de la dirección en que se realice, el transporte puede ser de dos tipos.

- Endocitosis. Las vesiculas se forman en el exterior de la célula mediante una invaginación de la membrana plasmática, capturando sustanclas del medio. Se distinguen tres tipos de endocitosis: fagocitosis, donde se forman vesículas que encierran microorganismos y restos celulares, pinocitosis, las vesiculas permiten la ingestión de liquidos y partículas en disolución; y endocitosis mediada por receptores, las particulas que se integran deben interactuar con un receptor especifico que se encuentra en la membrana, y luego esta se invagina, for mando una vesícula e incorporando la molécula a la célula.
- Exocitosis Las vesículas citoplasmáticas que transportan sustancias. sintetizadas por la céluia o bien sustancias de desecho, son transportadas hacia la membrana plasmàtica donde se fusionan para verter su contenido al medio extracelular.









Citopiasono



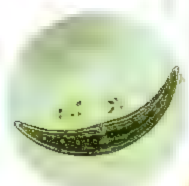
Bomba Nat/ Kt o ATPasa.



Metabolismo celular



Planta



Microsiga.

En plantas y en algas, la fotosíntesis se illeva a cabo en los dioroplastos, plastidios que presentan dorofila que capia la luz solar. Se denomina metabolismo al conjunto de reacciones químicas y transformaciones energéticas que ocurren en las células; estos cambios son importantes para llevar a cabo los procesos que mantienen vivo a un organismo

Las reacciones metabólicas conducen a la transformación de moléculas, ya sea a través de la síntesis de nuevas moléculas o a la degradación de otras. Todas estas reacciones son mediadas por enzimas específicas.

Argunas reacciones metabólicas ocurren espontáneamente y liberan energía, es decir, son exergónicas. Otras, en cambio, no ocurren en forma espontánea y, por esto, requieren de un aporte de energia para levarse a cabo, por lo tanto, se dice que son endergónicas.

En general, el metabolismo está formado por dos vias de reacciones metabolicas

Anabolismo. Es la via de reacciones de sintesis de moréculas complejas a partir de moléculas sencilias. Ilamadas precursores. Este tipo de reacciones son endergónicas pues requieren de la energia proporcionada por la entrega de un grupo fosfato dei ATP a una proteína, proceso llamado fosfarilación.

Cuando las moléculas precursoras son morgánicas, el metabolismo es autótrofo y se realiza mediante fotosintesis o quimiosintesis.

La **fotosintesis** la realizan plantas, algas y algunas bacterias. Estos organismos sintetizan materia orgânica, necesaria para su crecimiento y desarrollo, a partir de materia inorgânica (H₂O y CO₂) y luz solar. Por su parte, la **quimiosintesis** es realizada por algunas

bacterias que sintefizan materia orgánica à partir de materia inorgánica y de la energia desprendida en estas mismas reacciones

> Las cianobacterias no tienen doroplastos, pero si poseen membranas fotosintetizadoras

Cianobactenas

Catabolismo Es el conjunto de reacciones de degradación de moléculas orgánicas complejas en otras más simples, con lo cual se libera la energía contenida en las moléculas orgánicas y es almacenada en moléculas de ATP, que la célula utilizará para flevar a cabo sus funciones.

El catabolismo involucra reacciones de oxidación de las moléculas orgânicas, por lo que debe existir una molécula que capte los electrones o los hidrógenos desprendidos en estas reacciones. Si la molécula receptora de electrones es el oligeno, se denomina catabolismo aeróbico, en cambio, si la molécula receptora es distinta de oxigeno, se denomina catabolismo anaeróbico.

Los tipos de reacciones catabólicas que puede experimentar la célula son. La fermentación o la respiración. La fermentación es un proceso de degradación de compuestos orgánicos en ausencia de oxigeno, es decir es un proceso anaeróbico donde el receptor final de electrones es una molécula orgánica.

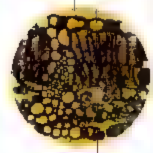
Tipos de fermentación		
Fermentación	Sustrato	Products
Alcoholica	Aodo pirúvico	Étanol y CO ₇
Léctica	Glucosa	Acido láctico
Budrica	Sustancias glucidicas	Ázida butúrico
Putrida	Proteicos o aminoacidicos	indoi (malollerite)

La otra vía catabólica es la respiración que puede ser aeróbica, si el receptor final de electrones es el exigeno, o anaeróbica si el receptor final de electrones es una molécula inorgánica como sulfato (SO₄), nitrato (NO₃), dióxido de carbono (CO₂, y carbonato (CO₃). En este proceso pueden exidarse moléculas orgánicas tales como hidratos de carbono, rípidos, proteínas y ácidos nucleicos.

La principal via catabólica que se realiza en las células es la degradación de la **glucosa**, para formar dióxido de carbono, agua y generar ATP, proceso denominado **respiración celular**. En esta via pueden ingresar también los derivados de las reacciones de oxidación de los ípidos (β-oxidación) y de las proteinas (transaminación, desaminación oxidativa y descarboxilación).

Reacciones de oxidación y reducción. En una reacción de oxidación una molécula pierde electrones, es decir, se oxida. En una reacción de reducción una molecula gana electrones, por lo tanto, se reduce. Entonces, para que una molecula pueda exidarse debe haber otra que reciba sus electrones. Es por este motivo que las reacciones de exidación y reducción ocurren simultaneamente (son reacciones acopiadas)

Fesida interna



de la hoja





C.ioropiasto.

Anabolismo: fotosíntesis

La fotosintesis es un proceso químico anabólico que realizan piantas, algas y algunas bacterias fotosintéticas. La energía necesaria proviene dei soi y es lutilizada para sintetizar glucosa a partir de sustancias inorgánicas, como el **agua** y el **dióxido de carbono**, que los organismos obtienen del medio. Como producto de este proceso se libera solgeno al ambiente

En los organismos vegetales, la fotosíntesis ocurre en las estructuras verdes, principalmente en las hojas. Las hojas están constituidas por cétulas que presentan gran cantidad de cioroplastos en su citoplasma La membrana de los tilacoides de los cioroplastos tiene gran cantidad de pigmentos que absorben la luz, ai más importante de ellos es la ciorofília, encargada de capitar la luz solar (fotones). Los otros pigmentos presentas en el tilacoide actúan como pantallas que reflejan la luz hacia la ciorofília, por lo que son lamados pigmentos antena.

El proceso fotosintético consiste en dos fases, fase primarta o lumínica y la fase secundaria o oscura.

• fase primaria o luminica. Esta fase se lleva a cabo en la membrana de los tilacquides y es dependiente de luz, por lo que en condiciones naturales ocurre solo cuando hay fotones, es décir, duranté el día.

En esta primera fase, la luz es captada por la ciorofila, cuyos electrones son excitados y pasan a orbitales más energéticos, es decir, más alejados del nucleo atómico. Estos electrones son capturados por átomos de las moléculas que forman la cadena transportadora de electrones hasta llegar a una molécula transportadora final de electrones NADP*, transformándola en NADPH que es una molécula más energética. Durante el traspaso de electrones entre las diferentes moléculas que forman la cadena transportadora se forman moléculas de ATP. Ambas moléculas, NADPH y ATP, son aportes energéticos para las células

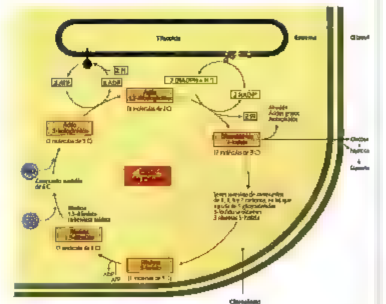
Posteriormente, y como una forma de compensar la pérdida de electrones de la clorofilia, esta recibe electrones desde la molécula de agua (que absorbe la pianta a través de sus raíces), que se ha hidrolizado en un proceso denominado fotólisis del agua. Producto de la fotólisis del agua se genera oxígeno el que es liberado hacia la atmósfera.

 Fase secundaria u oscuta. Esta segunda fase, también flamada ciclo de Calvin, se lleva a cabo en el estroma del cioropiasto y es independiente de la luz, por lo que en condiciones naturales se puede realizar tanto de día como de noche.

En la fase secundaria se utiliza la energía proporcionada por las moiéculas de ATP y de NADPH producidas en la fase luminica para sintetizar materia orgánica (glucosa y otras moléculas como el almidón, ácidos grasos y aminoácidos) a partir de sustancias inorgánicas. Además como fuente de carbono, esta fase requiere del dióxido de carbono (CO₂) proveniente de la atmósfera y que ingresa al vegetal a través de los **astomas** presentes, principalmente, en el envês de las hojas. Estas estructuras están formadas por dos células con forma de nñón, que se abren en presencia de CO₂.



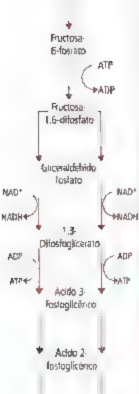
Los estomas son verdaderos poros por los que entra el CO₂ atmosférico y por donde sale agua, proveniente de las células de las hojas, en forma de vapos.



En resumen, la fotosintesis se puede representar a través de la siguiente ecuación química

Moléculas aceptoras de electrones. Las moléculas NAD (nicotinamida adenina dinucleótido), NADP (nicotinamida adenina dinucleótido) y FAD (flavin adenina dinucleótido) son tres moléculas que reciben y transportan electrones. En su forma oxidada se escriber, NAD+, NADP+, FAD+ respectivamente y en sia forma reduoda NAD+, NADP+ y FAD+2.





Secuencia de reacciones de la giucófisis

Adda

Forfaero Inimi vico

Acida

DITUMOD

Catabolismo: glucólisis y respiración

El catabolismo consiste en la transformación de moiéculas orgánicas complejas en otras más sencillas con la formación de moiéculas que aportan energía útil para las células

Así, el principal mecanismo de obtención de energía en la mayoría de las células se realiza mediante la degradación de los hidratos de carbono, fundamentalmente a través de la degradación de la **giucosa**, principal fuente de energía para la célula

El proceso a través del cual se degrada la glucosa se denomina respiración celular, y comprende dos étapas: la **glucólisis** o **glucólisis** y la **respiración**

• Glucólisis Secuencia de reacciones, que tienen lugar en el citopiasma celuiar y que no requieren de oxígeno, es decir, es un proceso anaeróbico. La glucosa (6 carbonos) se escinde en dos moléculas de ácido pirúvico (3 carbonos) con un gasto de 2 moléculas de ATP. En este proceso, se producen 4 moléculas de ATP y 2 de NADH. En la glucólisis la producción neta de ATP asciende a solo 2 moléculas, dado que a finicio de este proceso se utilizaron 2 moléculas.



Existen microorganismos, comp Streptucoccus thermophillus y uactobacilius bulgaricus, que bajo ciertas condiciones llevan a cabo ia fermentación àcido iáctica. En la actualidad son utilizados industrialmente para la

Fermentación láctica.

El ácido provivos producido en la glucólisis puede seguir dos rutas metabólicas diferentes, la fermentación fáctica o la respiración. A través de la fermentación láctica se degrada el acido pinsvico generando 2 ATP. Este proceso ocurve habitualmente en las celulas musculares en condiciones de esfuerzo físico cuando la demanda energética es alta y no hay demassado coigeno disponible.

 Respiración. Consiste en una serie de reacciones químicas que se llevan a cabo en la mitocondria y comprende dos etapas, el ciclo de Krebs y la cadena transportadora de electrones.

Para ingresar al cicio de Krebs, el ácido pirunco generado en la glucólisis debe entrar en la mitocondida, en este proceso es transformado en **acetil coenzima A** (acet i-coA), y como consecuencia se forma una molécula de NADH y se libera una molécula de CO₂, que sale de la célula

En el cido de Krebs, también llamado cido del ácido citrico o ciclo de los ácidos tricarboxílicos, el acetil-coA experimenta una sene de cambios que dan ongen a dos moléculas de CO₂. Como consecuencia de estas reacciones de transformacion, se obtienen tres moléculas de NADR, una molécula de FADH₂, una molécula de GTP, la que posteriormente se transforma en ATP

Debido a que en la glucólisis se producen dos moléculas de ácido pirávico por la degradación de una molécula de glucosa, se forman dos moléculas de acatil-CoA y, por ende, los productos generados se multiplican por dos.

Terminado el cido de Krebs se da Jrico a la cadena transportadora de electrones, formada por un grupo de enzimas, ubicadas en la membrana intema de las mitocondrias, que aceptan y transfieren electrones.

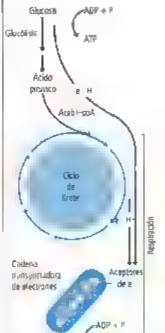
En esta cadena, tanto la molécula de NADH como la de FADH₂ ceden sus electrones (e^{*}), los que son transportados de una molécula a otra liberando energía que es utilizada para movilizar protones (H+) hacia el espacio intermembrana, lugar donde se acumulan. Por otra parte, los electrones se unen al **oxigeno**, aceptor final de la cadena producto de lo cual se forma una molécula de agua.

Debido al transporte de electrones, se sintetiza ATP a partir de ADP y fosfato inorgánico. A esté proceso de formación de ATP se lé conoce como fosforilación oxidativa. Por cada molécula de NAOH que ingresa a la cadena transportadora de electrones se obtienen tres ATP y, por cada molécula de FADH₂, se generan dos ATP

Haciendo un balance total de las reacciones ocumidas en la respiración celular se puede decir que por cada moiécula de glucosa que se degrada se generan 38 moléculas de ATP

Balance energático en la respiración celular

Proceso	Gario anargético (G.E)	Productión energética (P.E.)
Glucolisa	2 A/F	2 ASP 2 NADH (5 ASP)
Relaxación		8 NADH (74 ATF 2 FAEH) (4 ATF 2 STP (2 ATF)
Total	I ZATP	40 ATF
Notal meto	(P.EG.E.)	38 ATP



AD#



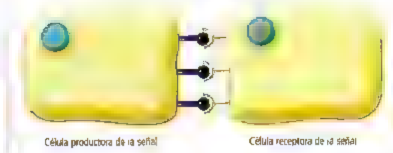
Recepción y traducción de señales

Los diversos procesos fisiológicos que ocurren en un organismo multiceluiar necesitan desarrollarse de manera integrada. En los mamíferos. por ejempio, la mantención de la cantidad de agua y sales dentro de valores adecuados para el funcionamiento celular es el resultado de la interacción entre las células que constituyen los tejidos y órganos de los sistemas nervioso, endocano, excretor y circulatorio

Las células tienen distintas formas de comunicación, una de ellas consiste en el intercambio directo de moiéculas entre los citoplasmas de células advacentes, debido a la fusión de ambas membranas plasmáticas en regiones especializadas llamadas uniones comunicantes, (gap junction)

Otra manera de comunicación celular es mediante la interacción entre proteínas de membrana de células advacentes. En este caso, una proteina ubicada en la membrana piasmática de una célula es reconocida por proteínas de la membrana plasmática de otra célula, lo que gatilla aiguna respuesta específica en esta última.

Señales a través de proteínas de membrana



Una tercera forma de comunicación se realiza mediante la sintesis y liberación al medio extracelular de moiéculas que actuan como mansaleros guímicos o señales extracelulares. Estas señales extracelulares son reconocidas por una célula blanco que gatilla una sene de reacciones intracelulares en respuesta a la señal.

Las moiéculas señal, también conocidas como ligando, debido a que se "ligan" giunen específicamente a un receptor en la membrana plasmàtica de la célula bianco, tienen una naturaleza quimica variada, pueden ser proteínas, péptidos, aminoácidos, nucleótidos, lípidos, glucolipidos, giucoproteínas e incluso gases disuettos, como el áxido nítrico liberado por las celulas endoteliales de los vasos sanguineos.

Tipos de señalización extracelular

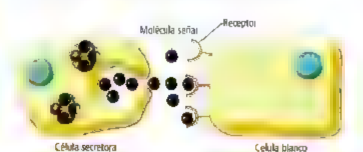
Las formas de señalización extracelular se ciasifican, principalmente, según la distancia que la molécula seña: recorre desde la célula que la sintetiza hasta la célula bianco. Según este criterio existen tres apos de señales:

 Señal endocrina. La célula blanco está ubicada en algun órgano o tejido alejado de la célula productora de la molécula señal, por lo cual esta última debe ser transportada a través del organismo para flegar a su destino. En los mamíferos, las hormonas son transportadas por el torrente sanguineo hacia la célula bianco.

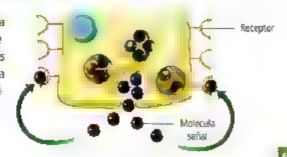


Células Menco

■ Señal paracrina. La molécula señal actua sobre una célula bianço cercana a la célula productora. Un ejempio de señal paracrina son ios neurotransmisores, moléculas que participan en la comunicación. entre neuronas o entre una beurona y un músculo.



Señal autocrina. La molécula señal actua sobre la misma célula que la produce. Los factores de crecimiento son señales. autocrinas que secretan las células para estimular su propio gregimiento y proliteración.



Hormonas vegetales

En plantas, diversos procesos físiológicos, tales como ia: germinación de semillas. el crecimiento de hoias. tallos y raices, la floración y la maduración de tos frutos, son regulados por hormonas vegetalės que son transportadas desde el lugar de síntesis hacia ias células bianco por el sistema vascular del vegeta.

defensa dei organismo contra adentes extraños, los que de esta manera reconocen como parte del organismo a las celulas que portan el MHC correspondiente a ese individuo. Cuando se realiza un traspiante. de un órgano o tendo, et complejo de histocompatibilidad de las células del dador esreconocido como ajeno por los fintecitos del individuo. receptor, lo que estimula una respuesta inmurie que produce.

ei rechazo. 54

Rechazo de órganos

transplantados. Todas las

células de questro cuerpoposeen en la membrana.

plasmática un conjunto

de glicoproteinas liamadas

unicas para cada ser humano. Estas moléculas interaccuan con proteínas específicas de la superficie de los linfocitos

I, células especializadas en la

moléculas del complejo principal de histocompatibilidad o MHC, las quales son

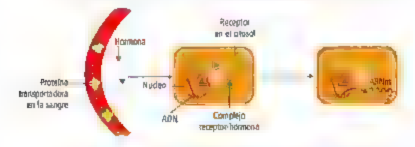
Hormonas liposorubles y superficie cerular Desde hace algunos años se sabe que existen hormonas liposolubles que se unen a receptores de la superficie celular. Nuevas investigaciones intentan descubrir si es el mismo receptor que actúa a nível intracelular el que se traslada desde el núcleo hacia la membrana plasmática y disudar como estas hormonas ejercen su función a nível de la superficie celular.

Receptores

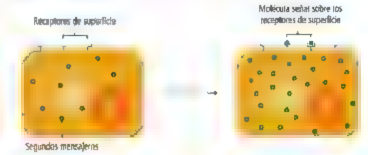
Las células bianco responden a una señal enviada por otra célula. Esta señal es captada por receptores presentes en la célula bianco que reconocen y se unen de manera **específica** a una **molécula señal** uos receptores son proteinas que dentro de su estructura poseen un sitio de unión exclusivo para un tipo de molécula señal

Según su localización en la célula los receptores pueden d'asificarse en dos tipos.

Receptores intracelulares. Son proteínas que se ubicari en el citoplasma o en el núcleo. Se unen a moléculas señal aposolubles que pueden difundirse con facilidad a través de la membrana plasmática. La unión entre el receptor y la molécula señal forman un complejo que interactúa directamente en los genes, regulando su expresión. Hormonas ipidicas como la progesterona, el estrógeno y la testosterona se unen a receptores intracelulares de la célula bianco.



Receptores de superficie celular, Son proteinas transmembrana ubricadas a lo largo de la membrana plasmática. Principalmente fijan moléculas señal hidrosolubles es decir, que no pueden difundirse a través de la membrana de la célula. Hormonas peptidicas como la insulina, neurotransmisores y factores de crecimiento se unen a este tipo de receptores.



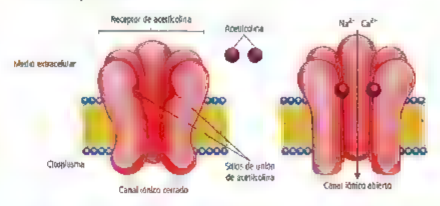
Transducción de señales

cuego que la señal extracelular se une a su receptor ubicado en la membrana plasmática, esta debe ser transformada en una respuesta celular, a este proceso se le denomina **transducción de señales**. Esta transducción rivolucia una sene de reacciones intracelulares gatiliadas por la unión de la señal al receptor.

Entre estas reacciones está el cambio en la concentración de ciertas moléculas citopiasmáticas llamadas segundos mensajeros. Estas moléculas actúan como señales intracelulares que pueden activar o inhibir enzimas y proteínas que participan en las reacciones involucidades en la respuesta de la célula blanco. Los segundos mensajeros más comunes son: AMP ciclico (AMPc) GMP ciclico (GMPc), ion calcio (Ca^{Z+}), diacligilicarol (DAG) y trifosfato de inesitol (IP₃).

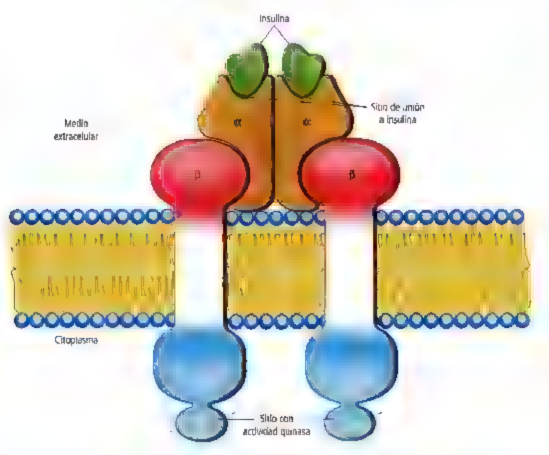
Los receptores de superficie celular pueden utilizar distintos mecanismos de transducción de señales, lo que permite distinguir por lo menos tres grupos de receptores

• Receptores asociados a un canal iónico. Corresponden a proteínas transmembrana que se organizan en una estructura con forma de cana que cruza la membrana plasmática y permite el flujo de iones a través de ella. Cuando la motécula señal se une al receptor este sufre un cambio conformacional que lo abre y permite la entrada de iones al otopiasma.



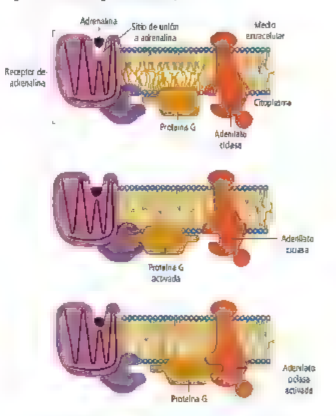
Los receptores de acel·icolina se ubican en la membrana plasmática de neuronas y fibras musculares. La unión de la acel·licolina provoca la apertura del canal·lionico del receptor, permitiendo el flujo de iones Na⁺ y Ca⁺² hacia el citopiasma. La entrada de iones gatilla la generación del impulso hervioso y la contracción en neuronas y cálulas musculares, respectivamente

Receptores con actividad enzimática. Son proteínas transmembrana que tienen actividad enzimática en su región citopiasmática, que se activa una vez que la señal extracelular se une al receptor. Por lo general, estos receptores corresponden a proteínas quinasas, es decir, enzimas que añaden un grupo fosfato que extraen del ATP a proteínas, reacción llamada fosforilación. La fosforilación regula la actividad de numerosas proteínas celulares, pudiendo activar o inhibir su función.



El receptor de insulina es una proteina transmembrana formada por dos subunidades extracelulares (subunidades ω) y dos subunidades que altraviesan la membrana en dirección al citopiasma (subunidades β). Cada subunidad α tiene un sitio de unión a insulina y cada subunidad β posee actividad quinasa. La unión de la insulina at receptor induce la activación de la actividad quinasa de las subunidades β , las cuales inician la fosoforifación de otras proteínas quinasas que participan en la entrada de glucosa a la céfula.

Receptores asociados a proteína G. Son proteínas transmembrana que en su porción extracelular se ensamblan a la molécula señal lo que provoca que sú región intracelular interactúe con una proteína GTPasa o proteína G. Esta proteína, debido a la unión señal-receptor, sufre un cambio conformacional que la activa. La proteína G activada, a su vez, regula la actividad de enzimas implicadas en la generación de segundos mensajeros.

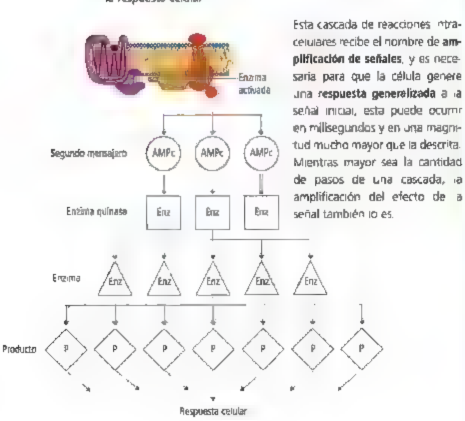


Las células del higado o hepatocitos son unos de los principales sitios de reserva de glucosa en forma de glucógeno. Cuando los tejidos del organismo aumentam su necesidad de glucosa, debido a una situación de estres, la hormona adrenalina actúa aumentando los niveles sanquíneos de glucosa. Esto lo hace uniéndose a receptores betadrenérgicos localizados en la membrana plasmática de los hepatocitos. Estos receptores son proteínas transmembrana que al fijar la adrenalina activan a una proteína G que a su vez induce la activación de la enzima adenilato ciclasa que cataliza la sintesis del segundo mensajero AMPC EL AMPC activa una serie de quinasas que finalmente fosforilan a la enzima glucógeno fosforilasa la cual participa en la transformación del glucógeno en glucosa para que sea liberada al torrente sanquíneo.

Glicemia. En condiciones fisiológicas normales, ra cantidad de glucosa que circula en la sangre (glicemia, es regulada por dos horragnas. secretadas por el páncreas insulina y glucagón. ം insufina diminuye el nivel de glicemia, pues se une a receptores ubicados en la superficie de las células musculares, adigocitos (células del tejido graso), y hepatocitos, estimulando la captación de olecosa y síntesis de olucógeno a partir de glucosa. Por su parte, el glucaçõn aumenta los niveles sanguineos de glucosa Se une a receptores de rascélulas hepáticas e induce la degradación de glucógeno y liberación de glucosa a la sangre

Amplificación de las señales intracelulares

La unión específica entre una molécula seña; y su receptor en la membrana plasmática gatilia una cascada de reacciones intracelulares donde participa un numeroso grupo de proteínas celulares. Estas cascadas consisten en una serie de reacciones donde el producto de una reacción activa o inhibe a las enzimas que participan en el paso siquiente. Por ejempio, una molécula señal que se une a su receptor en la membrana plasmática activa a una molécula de proteína G, que a su vez, activa una enzima. Esta enzima cataliza la formación de muchas moléculas de segundo mensajero (AMPC), cada uno de los cuales activan a una enzima quinasa, la que fostorila a un gran número de moléculas de un segundo grupo de enzimas, las que de esta forma son activadas. Cada una de las moléculas del segundo grupo de enzimas cataliza la formación de muchas moléculas de producto que participan en la respuesta celular.



Respuestas celulares

Todo el proceso de transducción y amplificación de señales culmina en una **respuesta celular** relacionada con el metabolismo, el desamblo o la función que desempeña la célula bianco

Aígunas señales extracellulares pueden actuar a **nivel genético** regulando la expresión de algunos genes. Otras señales actuan en el **citoplas-** maio en la **membrana plasmática**, controlando la síntesis y secreción de proteínas, activando o inhibiendo enzimas indudiendo modificaciones en la organización del citoesqueleto o gatillando cambios en la permeabilidad de la membrana plasmática.





Respuesta en organismos unicelulares, Los organismos unicelulares, como los protozoos, también han desarrollado mecanismos que les permiten responder a las señales de ambiente en que habitan, como la cantidad de luz, oxígeno, presencia de nutrientes o sustanolas toxicas. Las células de muchos organismos eucariontes pluticelulares, como animales, piantas y hongos, pueden presenter dos modalidades de división celular mitosis y meiosis. A través de la mitosis la célula experimenta un proceso de división nuclear en la que se generan dos núcleos con el mismo número de cromosomas que el que presenta la célula de origen. Esta modalidad de división nuclear forma parte de la reproducción celular dado que, como resultado de la mitosis y de la subsecuente división del citoplasma (citodiéresis o citoquinesis), se originan dos células idénticas a la progenitora

En la meiosis se originan cuatro células con la mitad de la dotactión cromosómica de las células somáticas de la especie, es decir, células haploides si las células somáticas son diploides, o células diploides si las somáticas son tetraploides. Este tipo de división celular da origen a los gametos (óvulos y espermatozoides).

Ciclo celular

un ser humano adulto está formado por unos cien biliones de células, aproximadamente. Al unitse un óvulo y un espermatozoide, en la fecundación, se origina el cigoto, célula que contiene la nformación genética proveniente de la madre y del padre. Luego que los núcleos de los gametos se han fusionado, el cigoto entra en una fase de proliferación celular, vele decir, comienza a dividirse suces-



E) cigoto, que se origina tras la facundación, contiene la mitad de los cromosomas (información genética) proveniente del padre y la otra mitad, de la madre

vamente. De este modo, a partir de una única célula se originan las millones de células que forman a un individuo adulto, donde cada célula hija debe recibir la información genética aportada por ambos progenitores. Para que esto ocurra, la información genética debe repartirse equitativamente en las dos células hijas, suceso que se leva a cabo en la división celular.

Para dividirse, toda célula experimenta una serie de transformaciones que culminan en la generación de dos células hijas. Esta serie de cambios recibe el nombre de ciclo celular o ciclo proliferativo y consta de las etapas que se describen a continuación

Período G1 Es el punto de inicio del ciclo celular En esta etapa la célula entra an un período de crecimiento, por lo que aumenta de tamaño aumenta el número de organelos celulares y la síntesis de algunas enzimas. Los centriolos se separan y comienzan a duplicarse. Cuando la célula ha aicanzado un tamaño suficiente, y bajo cier los estímulos, puede ingresar a la siguiente etapa.

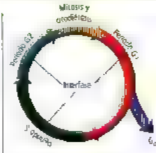
 Período S. Etapa caractenzada por la sintesis, dupricación o replicación del material genético.

Los cromosomas de las células que han iniciado el oclo celular cuentan solo con una cromátida. En esta etapa cada cromosoma se diuplica, es decir, cada hebra de ADN origina una copia idéntica, quedando ahora cada cromosoma constituido por dos cromátidas

La duplicaçión del material genético requiere que las moléculas de ADN se encuentren menos empaquetadas, por lo que deben desprenderse de las proteínas que participan en la condensación de los cromosomas, lo cual pérmite que las enzimas encargadas puedan sintetizar la nueva hebra

- Período G2 En esta etapa la célula se prepara para la división: se reparan algunos errores que ocurren en la duplicación de ADN, los cromosomas comienzan a condensarse, y se producen estructuras relacionadas con la división del núcleo y del citopiasma. Ai finalizar esta etapa la célula se encuentra lista para dividirse.
- Mitosis En esta etapa ocurre la división del núcleo celular, proceso en el cual se reparte en forma equitativa el material genético en las dos células hijas. Una vez que el núcleo se ha dividido, el citoplasma también lo hace, proceso denominado citodiéresis o citoquinesis. Así, cada célula hija recibe la misma cantidad de material genético y una parte más o menos igual de citoplasma.

Finalmente, cada célula hija permanece en el período G1 para comenzar un nuevo ciclo celular. Sin embargo, hay células altamente especializadas que saien del ciclo, tales como las neuronas, las células musculares estriadas y los glóbulos rojos, que permanecen en un estado de pausa o latencia proliferativa, cesando su división, período denominado G₀. También, algunas células pueden detener su ciclo en G2 (por lo general células vegetales) y entrar en un estado de latencia proliferativa similar a G₀. Es por eso que en la actualidad se había de G₀₁ y G₀₂, para células que se han salido del cíclo en G1 v G2, respectivamente



El cido celular contempla los procesos de mitosa y citodiáresis y la etapa de interfase que agrupa a los periodos G1 5 y G2

Cantidad de ADN en una célula da cantidad de ADN en una célula se describe comunmente como cADN.

Así, por ejemplo, una célula que contiene 2 crompsomas, antes de duplicarse cuenta con un cADN=2 (Zc), pues tiene una pareja de cromosomas y cada uno cuenta con una cromátida, y, posterior a la replicación, su cADN=4 (4c)

Duración del ciclo celular En células humanas de división rápida, el ciclo celular tiene una duración de 24 horas, donde G1 dura 9 horas; 5, 10 horas, G2, 4,5 horas y mitosis, 30 minutos.

Mitosis y citodiéresis

La mitosis, proceso a través del cual el núcleo celular se divide, es bastante precisa en cuanto a la distribución del número de cromosomas. to que asegura que cada célula hija reciba igual cantidad de material genético nuclear.

La mitosis es un proceso continuo que los biólogos, para facilitar su estudio, han subdividido en 4 etapas: profase, metafase, anafase y telofase; cada una está caracterizada por hechos particulares que permiter distinguirlas

Centribles

Una célula que ha entrado en el cido celular, pasa por el período de nterfase antes de comenzar la mitosis.

Interfase. Etapa comprendida por el periodo G1, 5 y G2 del ciclo celular

Cromatina

Nucleo

■ Profase En esta etapa, la cromatina ubicada en el núcleo comienza a condensarse adquiriendo un aspecto de largos y delgados filamentos, visibies al microscopio óptico. Los cromosomas se comienzan a acercar a la envoltura nuclear o canoteca, la que empieza a desaparecer. El nucléolo se desorganiza y desaparece

En el citopiasma, los centríolos migran hacia los polos y a su alredetor comienzan a aparecer unos filamentos tubulares de naturaleza proteica (microtúbulos) que forman el huso mitótico.



Huso mitática



Carioteca fraomentada

Huso mitótico

Cromosomas

 Metafasa. La principal característica de esta etapa es la completa desaparición de la carioteca, por lo que los cromosomas, que han alcanizado su grado máximo de condensación, quedan en contacto directo con el citoplasma donde comienzan a migrar para ubicarse en el piano ecuatorial de la célula con sus cinetocoros orientados hacia los polos.

Las fibras del huso mitótico se unen fuertemente a los cinetocoros de los cramosomas

Cromosomas alineados en el piano ecuatorial

Anafase. Esta etapa está caracterizada por la migración de los cromosomas hacia los polos de la célula. Los centrómeros, que mantienen unidas a las cromátidas, se dividen, quedando cada cromosoma constituido por una sola cromátida, Las fibras del huso mitótico comienzan a acortarse. arrastrando los cromosomas hacia los polos de la célula. A esta separación de las cromátidas hermanas se le denomina segregación.





Cinetocoros Son formaciones proteicas en forma de discos. dispuestos en la región centromérica del cromosoma. Los cromosomas se upen a ias fibras o microtubulos de huso solo por esta zona.

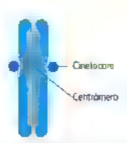
Formación de la envoltura nuclear

 Telofase Los cromosomas, constituidos ahora por solo una cromátida, migran completamente hacia los polos de la célula y comienzan a volverse menos densos y compactos, es decir, comienzan a descondensarse. En cada polo de la célula y en torno a los cromosomas comienza a reorganizar. se la envoltura nuclear para originar nuevos. núcleos, el huso mitótico comienza a desaparecer y los nucléolos se reorganizan en el interior de cada núcleo.

 Citoquinesis o citodiéresis. Mientras el núcleo se está dividiendo, el citopiasma también inicia el proceso de división. En las células animales, ciertas proteínas (actina y miosina) se ubican en el plano ecuatoria, de la célula formando un anillo interno adherido a la membrana plasmàtica, el que comienza a cerrarse cada vez más provocando un estrangulamiento que resulta en la división completa del citopiasma.

En las células vegetales, en cambio, la separación del citopiasma ocurre gracias a la formación de un tabique en el plano ecuatorial de la célula, entre los dos nuevos núdeos. En este lugar, una serie de vesiculas provenientes de aparato de Goigi se fusionan y comjenzan a dividir el citoplasma formando la placa celular o fragmoplasto, que crece hasta separar por completo a las dos nuevas células hijas.





Función e importancia de la mitosis en los organismos eucariontes

La mitosis es un proceso que reviste gran importanda para los organismos eucariontes, tanto unicelulares como pluricelulares. Para estos últimos, la mitosis cumpie un rol fundamental en los siguientes procesos

- Desarrollo A partir del cipoto formado después de la fecundación y mediante sucesivas divisiones cerulares se originan las millones de células que forman parte de un individuo. En este proceso de proliteración celular, la mitosis es de suma importanda, pues asegura que todas las células contengan la misma información genética y así dar origen a los diferentes tipos célulares que formarán parte de origanismo.
- Credimiento La división celular por mitosis permite un aumento en el número de células en los organismos y, como consecuencia de esto, os organismos crecen
- Reparación y renovación de tejidos. A diario nuestro cuerpo pierde un gran número de células por diversos motivos. En ciertos tejidos como la piel y los tejidos de revestimiento de algunos órganos, producto del roce pierden a diario muchas células, cuando se produce una herida se dañan muchas células que postenormente.

mueren, así mismo, en nuestro organismo hay Células que tienen un tiempo de vida limitado como los gióbulos rojos, cuya vida media es de 120

> dias aproximadamente. En todos estos casos, la proliferación celular permite restablecer las células perdidas.

A diferencia de lo que ocurre en los organismos pluricelulares, para tos organismos unicelulares eucariontes la división celular constituye un mecanismo de reproducción, pues da origen a dos nuevos individuos.

Paramécio en proceso de división celular

Regulación del ciclo celular

En la céluia, la regulación del cicio celular está a cargo de numerosos genes que codifican proteinas, principalmente enzimas, que hacen de este cicio un proceso muy preciso a través del cua se mantiene relativamente constante el número de céluias en cada tejido asegurando así el correcto funcionamiento del organismo

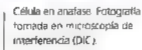
Las diferentes células responden a diversas señales químicas, provenientes del mismo organismo, que le indican cuándo ingresar al cido proliferativo, o bien continuar en G₀. Por ejemplo, el daño de los tejidos y las hormonas del crecimiento son señales que estimulan el nicio de la proliferación celular

El control de la división celular es un proceso muy complejo que está controlado por diversos factores, uno de ellos es el **tamaño celular**. Después de la mitosis las dos células hijas presentan el mismo tamaño que la célula progenitora presenta durante la mayor parte de la etapa G1, ya que esta última se divide solo cuando su temaño ha aumentado al dobie, hacia el final de G2

Otros factores que controlan esté ciclo son las proteinas **Cdk** quinasa dependiente de ciclinas) y **ciclinas**, las que promueven que una célula que ha entrado en el ciclo pase del período G1 a 5, o del período G2 a la mitosis.

El factor promotor de la mitosis o MPF o también llamado factor promotor de la maduración incluye las proteinas Cdk y ciclinas. Este factor regula el inicio de la mitosis en todas las células eucariontes.

Por otro iado, si la sintesis de ADN no ha ocurrido en forma correcta y el ADN está dañado, la célula sintetiza una proteína que bloquea el ciclo celular dando tiempo para su reparación. Si este daño es muy severo, esta proteína induce la apoptosis o muerte celular programada, pues de lo contrario las alteraciones en el ADN pueden ocasionar que la cérula se dividida rápidamente y sin control, y las células hijas, comiencen a acumularse en el tejido formando tumores, lo que desencadena en cáncer.



Apoptosis, Las células, au igual que todo ser vivo, tienen un cido de vida, vale decir, surge una nueva célula. crece, se reproduce y muere. La apoptosis o muerte celular programada es una secuencia de acontecimientos que termina con la muerte celular controlada por la propia celulasuicida. La apoptosis ocurre en el periodo de formación de los órganos cuando se requiere eliminar celulas, también cuando en un tendo. hay sobregoblación de células, o cuando el ADN de las celulas. ha sido severamente dañado.



En organismos que se reproducen sexualmente, como el ser humano, cada progenitor aporta una célula sexual o gameto. Los gametos cuentan solo con la mitad de la dotación cromosómica de la especie, y al tusionarse en la fecundación dan origen al huevo o cigoto, célula en la que se reestablece la dotación cromosómica propia de las cálulas somáticas. Luego, a través de sucesívas divisiones celulares, se originan las millones de células que forman parte de un individuo adulto.

ua meiosis es el proceso de división celular a través de cual la partir de una cérula somática, se originan cuatro células gaméticas que contienen la mitad de la dotación cromosómica. Por ejemplo, a partir de células dipioides se da origen a células sexuales haploides, como es el caso de la meiosis en la especie humana y en la mayoría de las especies. Este proceso ocume mediante dos divisiones nucleares consecutivas, denominadas meiosis i y meiosis ti

Etapas de la meiosis

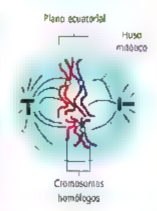
La meiosis se ha subdividido en etapas que ocurren en forma secuencial y continua, y que reciben el mismo nombre que las etapas de la mitosis. Sin embargo, dado que la meiosis ocurre en dos divisiones nucleares consecutivas, meiosis i y meiosis il, estas etapas se numeran según el período de división en el que ocurren

Antes de comenzar la meiosis a la célula entra en un período de **interfase** I en el que duplica su material genético quedando cada cromosoma constituido por dos cromátidas hermanas idénticas.

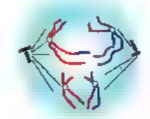
Núcleo —

Metafasa i los cromosomas homólogos se disponen al azar en el ecuador de la cétula y sus cinetocoros se unen al huso meiótico, estructura similar al huso mitótico formado por microtubulos.

La disposición aleatoria de los cromosomas frombiogos en el ecuador de la célula se denomina **permutación cromosómica**. Mediante este fenómeno es posible dar origen a una amplia variedad de combinaciones de cromosomas en las células, producto de lo cual se generan células con diferente información genética. El número de células o gametos diferentes que puede generar una célula debido a la permutación cromosómica depende del número de pares de cromosomas que esta presente as este valor equivalle a Zⁿ, donde n representa el número de pares de cromosomas de la célula. Por ejemplo, una célula 2n=4 dará origen a 2º células diferentes es decir, 4 células o gametos diferentes.



Anafase I. Los cromosomas homólogos, cada uno formado por dos cromátidas, segregan, es decir, se separan, y cada uno se diráge a un polo celular, siendo arrastrados por las fibras de huso meiódos que se acortan.



 Telofase i. Los cromosomas ya se ham ubicado en los poios y a su alrededor comienza a reorganizarse la membrana nuclear. La cromatina comienza a descondensarse. En forma simultánea ocurre la citodiáreas.

Al término de este primer periodo de división celular se obtienen 2 células haploides con 2cADN, puesto que cada cromosoma queda constituido por sus dos cromátidas hermanas.



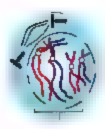




Meiosis I

Profase I. Tiene una duración mayor que la profase mitótica. En esta etapa la cromatina se condensa. Los cromosomas homólogos quedan enfrentados y se aparean intercambiando material genético, proceso denominado entrecruzamiento o crossing-over. Al término de esta etapa, la envoltura nuclear comienza a desorganizarse y los centríolos comienzan a migrar hacia los polos de la célula. Durante esta fase, el nucléolo se desorganiza y desaparece.

Commetina



Cramosomas homologos

Meiosis II



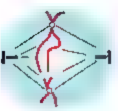


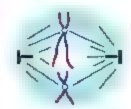
Interfase (1. Las dos células hijas resultantes de la mejosis I entran en interfase II donde los cromosomas se desempaquetan parcialmente. Esta etapa es más bien corta y constituye un tiempo de espera para la siguiente división. Sin embargo, en esta etapa no ocume duplicación del material genético.





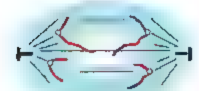
 Profase II. La cromatina se vuelve a condensar y la envoltura nuclear se desorganiza y desaparece. Los centriolos se duplican y comienza a aparecer nuevamiente el huso meiótico.

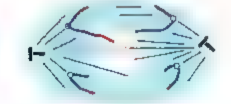




 Metafase II En esta etapa, os cromosomas, formados por dos cromátidas, se ubican en el ecuador de la célula y el huso meiótico se une a sus cinetocoros

 Anafase II. Tras la división de los centrómeros durante la etapa anterior, las cromátidas hermanas se separan y comienzan a ser arrastradas, por las fibras del huso meiótico, hacia los polos de la célula.



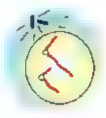


Telofase II. Los cromosomas, ahora constituidos solo por una cromátida, se encuentran en los polos celulares, y alrededor de ellos se empieza a reorganizar la membrana nuclear para conformar el núcleo. Los cromosomas comienzan a volverse menos compactos y se inicia la división del citopiasma.

Como resultado de esta segunda división se obtienen 4 células haploides con 1 cADN, dado que cada cromosoma está constituido solo por una gromátida.













Células hijas



Cétulas de testiculo de saltamonte al final de la protase l. Los cromosomas homólogos continuan asociados en los puntos de entrecruzamiento o quiasmas (señalados con una flecha)

Gametogénes; Es el proceso que ocume en las gónadas femerintas y masculinas, a través del cual se originan los gametos tovocitos y espermatozoides). La fase de división se realiza por meiosis, y en ella las células reducen su número cromosómico, transformándose en células haploides. De esta forma se asegura la constancia cromosómica de la fecundación, despues de la fecundación.

Rol de la mejosis

La melosis ocurre exclusivamente en las células germinales ubicadas en las gónadas. A través de este proceso, a partir de células diploides (2n) se obtienen células hapioides (n), denominadas gametos o células sexuales. Al proceso de formación de gametos se le denomina gametogenesis.

La meiosis es de gran importancia para los organismos con reproducción. sexual, dado que es fuente de variabilidad genética en las especies.

La variabilidad genética ocurre gradas a dos fenómenos a nivel de la meiosis el entrecruzamiento de los cromosomas homólogos y la permutación cromosómica. Durante el entrecruzamiento, en la profase I, ocurre recombinación genética entre los cromosomas homólogos, uno de ongen materno y el otro paterno, intercambian secuencias de ADN, dando como resultado combinaciones genéticas diferentes a los cromosomas or ginales presentes en el resto de las células dei organismo.

Por otro lado, en la metafase locurre permutación cromosómica donde los cromosomas homólogos se disponén aleatoriamente en el ecuador de la célula y, tras la segregación, se da origen a células con nuevas combinaciones de cromosomas y, por este motivo, con distinta información genética

Durante la meiosis, los cromosoraes sexuales se comportan como homólogos, ques en la metafase se ubican enfrentados en el piano. ecuatorial de la célula y segregan a las células hijas de la misma forma. en que lo hace el resto de los cromosomas. De esta manera, la mujer,

que en su canolipo presenta dos cromosomas X 000, originará solo gametos que contienen un cromosoma X. El hombre, en cambio, presenta un cariotipo XY, por lo que la mitad de sus gametos tendrá un cromosoma X y la otra mitad presentará un cromosoma Y. Asi, para especies que cuentan con cromosomas. sexuales, este hecho permite que los sexos se mantengan en pro-

> porciones iguales, dado que el cromosoma Y es e determinante del sexo del individuo.

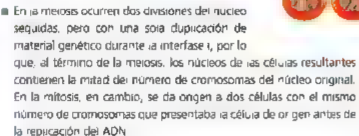
Gracias a estos dos fenómenos que ocurren durante la meiosis I, se obtienen células genéticamente diferentes, aunque procedan de una misma célula madre. Esto permite explicar la grandiversidad de individuos de una población.

La permutación cromosómica. es el fenámeno de repartición aleatoria de los cromosomas. hacia las células hijas

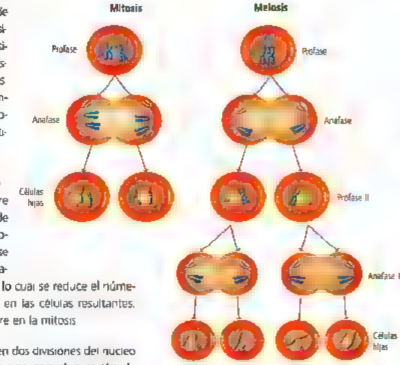
Diferencias entre mitosis y meiosis

Desoués de haber analizado ambos procesos de división celular es posibie advertir algunas similitudes, aunque existen grandes diferencias Las principales diferendas entre mitosis y melosis se detallan a continuación.

 Durante la profase de la meiosis ocurre el apareamiento de los cromosomas homólodos, los que se separan en la metafase I, producto de lo cuai se reduce el número de cromosomas en las células resultantes. hecho que no ocurre en la mitosis.



 A diferencia de la mitosis, durante las primeras etapas de la meiosis ... profase y metafase, ocurren los fenómenos de entrecruzamiento y permutación cromosómica, os que permiten la recombinación genética entre los cromosomas homólogos y que los cromosomas segreguen en forma aleatoria, respectivamente



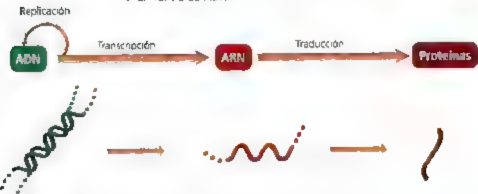


Dogma central de la biología molecular

La información genética contenida en el ADN experimenta dos procesos clave replicación y expresión génica. A través de la replicación, el ADN se duplica, lo que permite repartir equitativamente el material genético a las células hijas durante el proceso de división celular. En la expresión génica, los genes son leidos por un conjunto de enzimas, siendo generalmente la sintesis de proteínas el producto final de dicho proceso.

La expresión génica la sulvez, incluyer la transcripción y la traducción. La transcripción es la sintesis de ARN mensajero (ARNm), a partir de la secuencia nucleotídica de un gen. Este proceso ocume dentro del núcleo en los organismos eucanontes. Luego, el ARNm experimenta ciertas modificaciones localizándose, finalmente, en el citopiasma, en donde sirve como moide en el proceso de traducción. La traducción es la lectura del ARNm para generar una proteína.

En sintesis, el ADN se autorreplica, generando más ADN, o bien se transcribe, resultando en la producción de ARNm, el que a su vez experimenta traducción durante la sintesis de proteinas. En 1958, Francis Crick pianteó que la información genética fluye del ADN a ARN y luego a las proteínas, nunca en sentido inverso, lo que se conoce como dogma central de la biología molecular. Este dogma constituye la pledra angular de la biología a nivel celular. No obstante, otros procesos escapan a este dogma, como, por ejemplo, la transcripción inversa que ocurre en ciertos virus, en donde el ARN genómico puede ser copiado en forma de ADN.



El dogma central de la biología molecular establece que la información genética se transfiere del ADN a) ARN, y de añí a las proteínas.

Experimento de puiso y caza

A través del experimento de pulso y caza se pudo determinar que el ARN corresponde a la molécula intermediana en el flujo de la información desde el ADN a las proteinas.

En este experimento se cultivaron células en medios experimentales Cada ciertos intervalos de tiempo se les añadió undina, marcada radiactivamente. La undina corresponde a un nucleósido específico del ARN, de tai manera que las células incorporan estas moléculas marcadas para fabricar ARN. Luego de estos "pulsos" con unidina marcada radiactivamente, los investigadores detectaron la localización de las marcas radiactivas en la célula, a través de una emulsión fotográfica especial para detectar señales radiactivas. Es así como se pudo establecer que el ARN era primero producido en el núcleo celular de los organismos eucariontes y juego se trasladaba hacia el citopiasma. De esta manera, el ARN fue un candidato evidente para mediar la transferencia de información desde el ADN a las proteínas



Postenormente en 1957, Volkin y Astrachan hicieron una observación que coincidia con la hipótesis del ARN como intermediarlo de la información genética. Estos investigadores, usando experimentos de pulso y caza con undina radiactiva en bacterias infectadas con virus, detectaron un explosivo aumento en la cantidad de ARN radioactivo en las células bacterianas luego de la infección. Como es sabido, los virus inyectan su genoma en las células hospederas, las que a su vez lo expresan originando nuevos virus. Además, estos científicos venificaron que existía una gran similitud entre ese ARN y el ADN viral. Esta observación indicaba que en las bacterias, el ADN viral era copiado en forma de ARN.

El experimento de pulso y caza permitió identificar al ARN como el probable intermediano entre el ADN, y las proteinas durante la expresión de los genes Evidencias derivadas de experimentos con virus permitieron confirmar esta hipótesis.



Gregorio Mendel, padre de la genética, usó el término l'actores de la berencia!" para referose a lo que hoy conocemos como genes

Las características de los organismos pluricelulares son heredadas de una generación a la siguiente a través de los genes contenidos en los cromosomas de los gametos. En el caso de los organismos procariontes, la herencia se realiza a través de los genes contenidos en la única célula.

Onginalmente, el término usado por Mende para referirse a gen fue el de "factores de la herencia" los que corresponderlan a particulas ubicadas en los gametos. Hoy en día, la definición más ampliamente usada es la de moléculas de ADN, o segmentos de ellas, capaces de replicarse y de servir como molde para la síntesis de ARN.

Los genes corresponden a la unidad de la herencia, segregación, mutación y recombinación. El ADN es la molécula transportadora de la información hereditaria. Cada gen puede ser considerado un largo fragmento de ADN, que participa en la determinación de uno o varios caracteres. Los genes segregan, pues durante la meiosis, las dos copias (en organismos dipioides) se separan en dos células hijas diferentes. Los genes, además, pueden experimentar mutaciones, lo que ongina en las poblaciones diferentes versiones de un mismo gen, es decir, alelos. En otras palabras, los aleios de un mismo gen differen entre si en su secuencia de nudeótidos, conservando su posición en los cromosomas (locus). Finalmente, los genes se recombinan entre si, es decir, genes no homólogos pueden redistribuirse debido a la permutación cromosomica durante la etapa de metatase i de la meiosis y al entrecruzamiento entre las cromátidas hermanas de los cromosomas homólogos, La recombinación tiene como consecuencia la redistribución de alelos en los gametos.



Las caractéristicas que observamos en los organismos son consecuencia de la expresión de los genes y de su interacción con el ambiente

A pesar del origen histórico del concepto de gen como "partícula de la herencia" formada por ADN, hoy en día es común encontrar una definición diferente de gen: segmento de ADN que contiene la información para sintetizar una proteína. Esta definición contrasta con la definición clásica y apunta a una propiedad funcional de los genes, relacionada solo con la expresión génica. Este concepto funcional de genino es errado, sino que utilitario y más limitado que el concepto genético de geni

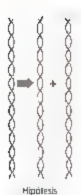
Airededor de un 2% dei genoma humano, formado por unos 3 mil millones de pares de bases, corresponde a genes codificantes, es decir con información para sintetizar una proteína. La fracción restante del genoma no codifica proteínas, sino que tiene funciones reguladoras de la expresión génica, o bien, en la mayor parte no tienen una función conocida relacionada con la expresión génica en absoluto. Aunque en el pasado algunos investigadores no dudaron en calificar a este tipo de ADN como "ADN basura", hoy en dia es abundante la evidencia que apunta a un roi del ADN no codificante en diferentes aspectos de la vida célular. Por ejemplo, se ha propuesto que la gran proporción de

ADN no codificante disminuye la probabilidad de que las mutaciones alteren a regiones de genes codificantes,
cumpliendo así un rol protector.
También se ha propuesto que el ADN
no codificante afecta la duración del
cido celular debido a que esta porción del genoma replica tardiamente
respecto a las regiones codificantes.
Por otra parte el ADN no codificante
podría representar la "materia prima" para
el origen de nuevos genes codificantes de
proteínas.

Cada gen codificante de proteínas puede estar for mado por cientos y hasta por decenas de miles de nucleótidos. El tamaño frecuente de un gen es, no obstante de mil a cinco mil nucleótidos. En el ser humano, el número promedio de nucleótidos de los genes codificantes es de tres mil, y el gen de mayor longitud es el que codifica para la proteína distrofina, con unos 2,4 millones de pares de bases.

Cada cromosoma contiene milias de genes. Una excepción es el cromosoma V específico de los machos, que contiene escasa información genética, restringida principalmente a aquella relacionada con la producción de gametos y otros caracteres sexuales masculares.





semiconservativa

Cadena antiqua Cadena de nueva deacon

Experimento de Meselson y Stahl. El modelo de replicación semiconservativa. de Watson y Crick fue verificado experimentalmente por Meselson y Stahi. Estos investigadores cultivaron bacterias en medios con nitrogeno radiactivo N¹⁵, Luego sometieron esas bacterias a un medio con nitrogeno Nº4 isótopo más liviano que NºS Ai centiffugar el ADN de estas bacterias detectaron que este se situaba en una posición Intermedia entre el ADN. pesado proveniente de bacterias cultivadas en N¹⁵ y el ADN liviano de bacterias cultivadas en N¹⁴, demostrando asi que el ADN del grupo experimenta contenia a la vez hebras pesadas y limanas. El proceso de replicación duplicación o sintesis del ADN permite que las células, a través de la mitosis, hereden más o menos el mismo material genético que su célula madre. Este hecho es altamente importante, ques permite no solo la herencia desde una célula a la siguiente, sino que también hacia las siguientes generaciones

E, mecanismo que sigue la replicación del ADN puede variar en aigunos aspectos entre diferentes linajes de seres vivos. No obstante, las principales características de este proceso son comunes. En la hipótesis semiconservativa, formi, ada por Watson y Crick, la dobie hélice de ADN se abre y cada hebra simple sirve como moide para originar una nueva hebra, por lo tanto dos hebras por moiécula de ADN La formación de las nuevas hebras se realiza a través de la síntesis de ADN por complementariedad de bases respecto de la hebra moide. Así, en la replicación se originan dos dobies hebras, en cada una de ellas es posible encontrar una hebra antigua y una hebra nueva. Este modeio de la replicación del ADN fue posteriormente confirmado por experimentos realizados por Meselson y Stahl, en 1957 Hoy en día este modelo es universalmente aceptado.

Síntesis del ADN

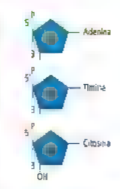
La replicación del ADN es posible gracias a la actividad de una enzima denominada ADN polimerasa. Esta enzima añade nuevos nucleótidos a la hebra naciente, requiriendo para ello de un grupo hidroxílo (OH) 3' libre. en un nucleótido localizado en la nueva hebra. El extremo 3º libre es aportado por una corta secuencia de ribonucleótidos, complementaria a una región dei ADN, que se conoce como ARN cebador, partidor o primer

La cadena nueva de ADN crece en sentido 5' a 3', mientras que la enzima lee la hebra moide de 3' a 5. Cada nuevo nucleótido incorporado. aporta un nuevo extremo 3 libre y se añade siguiendo las reglas de comprementariedad de bases, es decir, frente a cada adenma, tímina. quanina o citosina, en la hebra moide, se añade una timina, adenina, citosina o quanina, respectivamente, en la nueva hebra

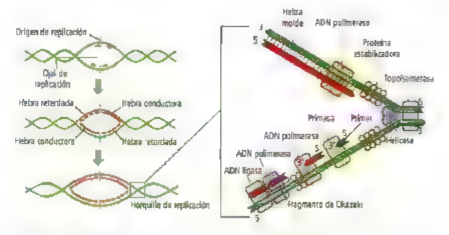
Trabajos realizados con cromosomas bacterianos permitieron reveiar la existencia de un origen de replicación, que corresponden a un punto en dichos cromosomas donde se inicia este proceso. En este punto la doble hebra de ADN se abre, separándose ambas cadenas y originando el ojal o burbuja de replicación. En cada extremo de este ojal se forman las horquilles de replicación.

Las cadenas de ADN son antiparateias, es decir, la dirección 5, a 3º de una hebra respecto a la otra es inversa. Así, mientras se abre la horquilla de replicación, la enzima ADN polimerasa puede trabalar continuamente, leyendo la hebra moide que se abre en la dirección 3: a 51, perono la hebra paraleta que lo hace desde 5' a 3. Esto constituyó un dilema hasta que el científico japonés Relji Okazaki descubitó que en jahebra que se abria en dirección 5º a 3 ha replicación se desarrollaba de manera refrasada, a saltos, a medida que la horguilla se abría. Para esto, moléculas de ARN cebador se adicionan continuamente a rahebra que se abre en sentido 5' a 3" denominada hebra retrasada. De esta manera, en la hebra retrasada, el proceso de replicación se realiza discontinuamente, a través de la sintesis de pequeños fragmentos. de ADN llamados fragmentos de Okazaki una vez completada la replicación en la hebra retrasada, una enzima llamada ADN figasa une los diferentes fragmentos.

El proceso descrito anteriormente es bidireccional, ques por cada oja? de replicación hay dos horguillas de replicación icada una avanzando en dirección opuesta. La enzima helicasa separa ambas hebras. Este desenrollamiento provoca a su vez superenrollamiento en los extremos. de la horquilla de replicación. Otro par de enzimas, llamadas topoisomerasas, iberan esta tensión al cortar y luego reunir la dobie hélice. Otra enzima, primasa, sintetiza los fragmentos de ARN que sirven como cebadores. Un consunto de proteinas, llamadas estabilizadoras, mantienen separadas ambas hebras de ADN.



Extremos del ADN El sentido de una cadena de ADN, por convención, se escribe desdeel extremo 5 a 31. El extremo 5' corresponde a un nucleótido cuyo grupo fosfato (P) unido al carbono 5 de la desoximibosa. queda libre, mientras que el extremo 3º corresponde ainudeotido que tiene libre un grupo hidroxilo (OH) unido a. carbono 3 de la desoximibosa.



Mecanismo de replicación del ADN en bacterias. En organismos eucarionites este proceso es bastante similar

Las mutaciones son cambles en el material genético. Pueden producirse espóntaneamente debido a errores durante la replicación dei ADN. o ser proyocadas por la acción de agentes mutágenos, es decir, sustancias gulmicas (ácidos lagentes algunantes, radicales fibres de oxígeno, entre otros) o radiaciones (rayos X, radiación ultravioleta elementos radioactivos) que alteran el ADN

En los seres vivos multicelujares, solo aquellas mutaciones que afectan al ADN de las células germinales o gametos pueden ser heredadas a las siguientes generaciones, mientras que las mutaciones en las células somáticas solo son heredadas a las células hijas dentro del mismo organismo.

Clasificación de las mutaciones

Materiones nucleotídicas

Son alteraciones en la secuencia de nuc eóbdos de un gen. Se clasifican en

- Mutaciones puntuales Este 1 po de mutaciones consiste en el cambio de un nucleótido por otro. Existen dos tipos de mutaciones puntuales, transiciones y transversiones. En las transiciones, una base púrica es reempiazada por otra base púrica (la adenina es reempiazada por la guantna, o viceversa) o una primidina es sustituida por otra pirimidina (la citosina es reempiazada por la bmina, o viceversa) En las transversiones, se sustituye una purina por una pirimidina, o viceversa.
- Inserciones Corresponden a mutaciones en las que una o unas pocas bases se insertan en el ADN. Este tipo de mutaciones es frecuente debido a errores durante la replicación. Las inserciones dentro de genes, en su región codificante de proteínas pueden alterar la secuencia de aminoácidos de la proteína respectiva.
- Dejectores. Es la remoción de uno o más nucleótidos desde el ADN. Como en las inserciones, este tipo de mutaciones puede provocar cambios en el producto génico. A diferencia de las inserciones, las deleciones son difficimente reversibles.

Radijación ultravioleta. Es una radiación de tipo ionizante, es decir, excita los efectiones hacia un nivel energético. más alto La radiación ultravioleta es una causa frecuente de mutaciones. El ADN la absorbe y esto provoca que dos tipos de bases nitrogenadas, citosina y limina, cambien las propiedades de los pares de bases complementarias. Por ejemplo, es coman que la sadiación ultravioleta cause la unión entre timinas vecinas, formando dimeros de timina.

Mutaciones cromosómicas

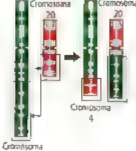
Son cambios que involucran segmentos grandes de ADN alterando la estructura de los cromosomas. Se clasifican en

- Amplificaciones, Pueden originar múltiples copias de regiones cromosómicas completas, lo que a su vez genera muchas copias de los genes contenidos en dichas regiones cromosómicas.
- Deleciones. Pérdida de regiones cromosómicas, con la consiguiente pérdida de genes
- Inversiones. Cambio en la onentación de un segmento cromosómico. dentro del crompsoma. Estas mutaciones ocurren debido al quiebre de un fragmento cromosómico con la posterior reinserción del fraomento en orden inverso al original.
- Transiocaciones Intercambio de fragmentos cromosómicos entre cromosomes no homólogos.

Tipos de mutación Amplificación Deloción 「中学」であった。

COULS AND AND

Translocación



Hay mulaciones citomosómicas que alteran ia postpón de muchos genes al mismo tiempo. como las inversiones. Otras, más drasticas, pueden eliminar o duplicar fragmentos cromosómicos completos, lo que muchas veces tiene efectos negativos sobre el organismo portador de la mutación.

Efecto de las mutaciones

Algunas mutaciones pueden productir pérdida parcia, o total de la función de los productos de la expresión de los genes, es decir, de las proteinas. Generalmente, los fenotipos de las mutaciones que producen pérdida total de la función son heredados recesivamente. Algunas mutaciones, en cambio, pueden originar una nueva función al determinar la producción de una pueva proteina. Este tipo de mutaciones son generalmente dominantes. Mientras que aigunas mutaciones benen un efecto evidente en la morfología del organismo, otras presentan un efecto imitado a nivel bioquímico, alterando una o vanas vias metabólicas. Por otra parte, muchas de las mutaciones no siempre producen cambios en la estructura o función de las proteínas, en ese caso se habia de mutación inocua.



Reparación del daño al ADN

Los errores de replicación son una fuente continua de mutaciones, las que, a su vez, pueden alterar el funcionamiento de las células si existe daño en información esencial del genoma. Por otra parte, las células pueden seguir funcionando, de forma aparentemente normal, cuando el daño producido por las mutaciones afecta a genes no esenciales o bien a regiones no codificantes de proteínas. Existe una serie de mecanismos que permiten a la célula reparar los daños sobre la doble hélice de ADN y restaurar la información genética. Estos mecanismos de reparación son más o menos específicos para los diferentes tipos de daño.

Las células pueden usar la cromatida intacta, o bien la hebra de ADM no modificada como molde para restaurar la información perdida. No obstante, existen otros mecanismos de reparación que son usados cuando es imposible usar cromátidas o hebras de ADM como moide. El daño al ADM altera la configuración espacial de la doble hélice, lo que puede ser detectado por enzimas de la maquinaria de reparación.

Reparación del daño de hebra simple

En el daño de hebra simple, solo una de las dos hebras del ADN presenta un defecto y la hebra complementaria puede ser usada como moide para corregir la hebra dañada. Existen distrintos mecanismos que permiten remover los nucleóndos dañados y reemplazarios con los nucleóndos complementarios a los presentes en la hebra molde; entre ellos se encuentran.

- Reparación por escisión de bases. Consiste en la remoción de una base dañada y del nucleótido que la contiene, para posteriormente reponer el nucleótido con la base correcta. Este mecanismo repara las lesiones de la hebra de ADN producidas por diferentes agentes químicos, tales como la oxidación, la alquilación y la hidrólisis.
- Reparación por escisión de nucleátidos. Este mecanismo repara el daño provocado a regiones de la hebra de ADN que comprenden de 2 a 30 nucleátidos. El segmento dañado es removido de la hebra de ADN y uego reempiazado por una secuencia de nucleátidos normales. La reparación por escisión de nucleátidos es capaz de reconocer cambios conformacionales del ADN, como buitos, distorsión de la doble hérice y quiebres de hebras.
- Reparación de errores de apareamiento. Corrige los errores de apareamiento entre los nucleótidos enfrentados en la doble hélice que se producen durante la replicación y la recombinación meiótica.

Reparación del daño de doble hebra

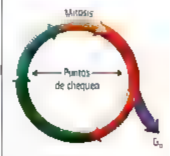
El daño de doble hebra consiste en quiebres o fracturas de la doble hebra de ADN. Estos quiebres son especialmente perjudiciales debido a que conducen a rearregios que involucran grandes porciones del genoma, produciendo mutaciones como las inversiones cromosómicas y las translocaciones. Los mecanismos de reparación de quiebres en la doble hebra del ADN son

- Unión de extremos no homólogos. En este mecanismo, una erizima, liamada ADN ligasa IV une los dos extremos producidos por la fractura de la cadena de ADN. No obstante, este mecanismo puede producir alteraciones, tales como la pérdida de nucleótidos que se encuentran én los extremos, o la unión de fragmentos cromosómicos a otros sitios del genoma.
- Reparación por recombinación. Una maquinaria enzimática repara el daño en la doble hebra de ADN, asando una cromátida hermana o un cromosoma homólogo no dañados como moide. Esta maquinaria enzimática es muy similar a la que participa en la recombinación por entrecruzamiento (crossing over), lo que explica el nombre de este mecanismo.

Respuesta celular generalizada al daño del ADN

Las células pueden responder de manera gioba ai daño en el ADN Células expuestas a radiaciones ionizantes, uz ultravioleta, o agentes químicos mutágenos, son susceptibles de sufrir simu táneamente múltiples tipos de lesiones en el ADN. La respuesta generalizada de la célula al daño del materia genético depende de la magnitud de la lesión e incluye diferentes procesos itales como la reparación de las lesiones, la evasión de las lesiones, la evasión de las lesiones, es decir. La eliminación de las regiones dañadas, e incluso la apoptosis que consiste en un tipo de muerte celular programada. Todas estas respuestas requieren de cambios drásticos en el funcionamiento de la célula, como la activación e inactivación de múltiples genes, y la detención de ciclo celular.

Finalmente, el daño al ADN es chequeado durante el cido celular en las étapas G1 y G2. Estos **puntos de chequeo** permiten defener el cido celular, cuando se detecta aigún tipo de daño en el ADN, y así proporcionar el tiempo necesario para la reparación, antes de que la célula flegue a la división celular.



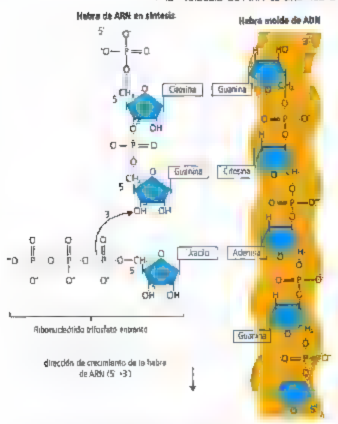
E estado dei ADN es chequeado en diferentes puntos del ciclo celular cos puntos de chequeo más importantes corresponden a GT (previo a ja replicación dei ADN) y a G2 (posterior a la replicación del ADN)

Dans che hebra simple

El daño al ADN es dasificado generalmente en dos categorias, daño de hebre simple y daño de doble hebra. Estos tipos de daños son reparados por diferentes maquinanas enzimaticas

Transcripción del material genético

Durante la transcripción, la enzima ARN polimerasa sintetiza una cadena de ARN, para lo cual utiliza una hebra del ADN como molde o patrón. Esta enzima cataliza la formación de una cadena de ARN a partir de ribonucleótidos libres de adenina (A), uracióo (U), citosina (C) y guanina (G), los cuales son incorporados en la cadena de ARN de acuerdo a su complementariedad de bases con el ADN molde. Por ejemplo, si en el ADN molde existe una guanina, en el ARN se incorporará una citosina. Si en la siguiente posición del ADN existe una adenina, en el ARN se incorporará una uracilo, y así sucesivamente. De esta forma, el ARN sintetízado posee una secuencia complementana a la cadena de ADN utilizada como molde; pero, a diferencia del ADN la molécula de ARN es una hebra simple.



La transcripción de AON en ARN es catalizada por la ARN polimerasa. El extremo 5' del ARN contiene un grupo fostato, mientras que en el extremo 3' se van incorporando ribonucleótidos por complementanedad de bases con la hebra molde de ADN. Es así como la síntesis de ARN avanza en sentido 5' a 3'

La síntesis de ARN avanza en sentido 5' a 3', as decir, el grupo fosfato, ubicado en la posición 5º de un riponucleótido que se incorpora a la nueva hebra de ARN. forma un enlace l'osfodiéster con el grupo OH ubicado en la posición 3' del nucleátido precedente. Para la formación del enlace. fosfodiéster se requiere la hidrólisis de los nucleótidos entrantes. incorporando los ribonudeótidos monofosfatos al ARN y iberando profosfato (PPI). La ARN polimerasa continua añadiendo ribonucleótidos hasta llegar al final dei gen que se está transcribiendo. lugar donde se separa del ADN

La transcripción permite sintetizar tres tipos de ARN: ARN mensajero (ARN:m), que codifica para proteínas; ARN de transferencia (ARNI), que sirve como transportador de los aminoácidos que son utilizados en la sintesis de proteínas, y ARN ribosomal (ARNI), que forma parte de los ribosomas

La ARN polimerasa

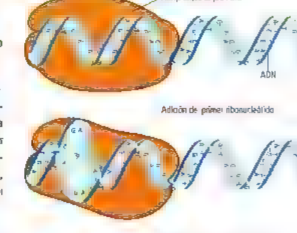
La ARN polimerasa es la enzima que lleva a cabo la transcripción a partir de una hebra de ADN.

En procarion tes existe un solo tipo de ARN polimerasa, constituida por las subunidades proteicas α_2 , β , β , γ σ . Cada subunidad cumple una función específica, por ejemplo, la subunidad σ permite a la ARN polimerasa reconocer y asociarse a una región del ADN flamada **promotor**, que se ubica a una corta distancia del inicio del gen que se va a transcribir

En eucariontes, el sistema es más complejo Existen tres tipos de ARN polimerasa, cada una constituida por varias subunidades, y específicas para los distintos tipos de ARN que se sintetizan, es así como la **ARN polimerasa l** sintetiza ARN ribosoma, la **ARN polimerasa li** transcribe ARN mensajero, y la **ARN polimerasa li** sintetiza ARN de transferencia y un tipo de ARN ribosoma.

En el caso de la transcripción de ARN mensajero ,ARNm) el proceso se realiza en tres etapas

- n Iniciación. Consiste en la unión de la ARN polimerasa a la región promotora del gen Luego, la doble hélice de ADN se desenrolla en un pequeño segmento de 10 a 20 pares de bases, formando un pjal transcripcional, donde ocurre la síntesis de ARN. Tanto en eucariontes como en procanontes, la ARN polimerasa requiere de factores profescos para realizar estas accones
- Extensión. La ARN polimerasa avanza a lo largo de una de las cadenas de ADN (hebra molde), catalizando la formación de una cadena de ARN a partir de ribonucleótidos libres A, ω, C y G
- Terminación. La ARN polimerase se encuentra con secuencias de terminación de la transcripción ubicadas al final del gen que está transcribiendo. A continuación, la ARN polimerasa se separa del ADN, libera al ARN sintetizado y el ADN vuelve a reconstituir la doble hélice.





ARIMP avancando a lo iargo del ADN

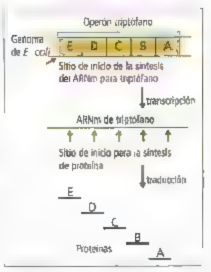
ARIMP ARIMP

La ARM polimerasa (ARMp) se une a sitios de iniciación de transcripción, separa la doble hélica y comienza a copiar la hebra moide de ADN.

Transcripción de genes procariontes

En los procariontes, los genes poseen un promotor que contiene dos secuencias de bases, donde se fija la ARN polimerasa. Este promotor se abica en las regiones -10 y -35, es decir, a una distancia de 10 y 35 nucleótidos del sitio de inicio de la transcripción, respectivamente Estas secuencias nucleotidicas son muy conservadas en los distintos genes y se denominan secuencias de consenso, en la región -10 la secuencia de consenso es TATAAT llamada caja Pribnow, y en la región -35, la secuencia es TTGACA

E operón triptófano (pp. de E coll contiene cinco genes (A-E) que codifican para las enzimas requendas en la sintess de triptófano. El operón. completo se transcribe desdeun sibo de inicio (flecha naranja) generando un largo ARNIM policistrónico (verde). La traducción de este ARNm. produce cinco proteínas, ias proteínas E y D se asocian para formar la primera enzima de la via biosintética. la proteina C cataliza el paso. intermedio, y las proteinas A y B forman la enzima final.

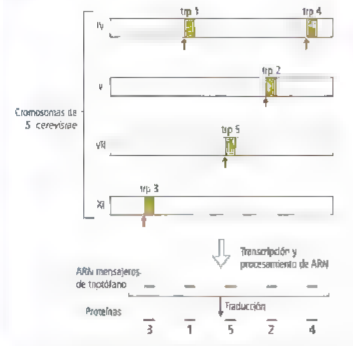


La eficiencia de la transcripción depende de cuánto se parezca el promotor de cada gen a esas secuencias conservadas. Un promotor fuerte es aquel que se parece más a las secuencias de consenso y, por lo tanto, transcribe más rápidamente: mientras que un promotor débil es menos parecido y transcribe más lentamente. Los genes tienen, además, un sitio definido de término de la transcripción

una característica particular

de los procanontes es que los genes que codifican para enzimas involucradas en una misma via metabólica se localizan a menudo en posiciones contiguas del ADN cromosómico. Un ejemplo de esto corresponde a los cinco genes que codifican para las enzimas requeridas en la sintesis del aminoácido triptófano en la bacteria Eschenchia coli. Estos genes se ubican en posiciones adyacentes del genoma ordenados, según la secuencia de acción en que estas enzimas catalizan la sintesis de triptófano. Los genes organizados de esta manera forman una unidad transcripcional denominada operón. En este caso, el grupo de cinco genes se transcribe para producir una sola molécula de ARNm de airededor de 7 kilobases (kb), es decir, siete mili bases nucleotídicas. Postenormente, los ribosomas traducen la información contenida en este ARNm y producen las cinco proteínas con actividad enzimática requeridas para la sintesis del aminoácido triptófano. Dado que un **cistrón** se define como una unidad genética que codifica para una sola proteina, este ARNm que codifica para varias proteinas se denomina **ARN policistrónico**. Por lo tanto, en un operón, un solo promotor permite controlar la transcripción de varios genes y, además, al final del operón hay una señal de terminación de la transcripción común para todos eños. La organización de genes bacterianos en operones permite que la expresión de los genes sea regulada conjuntamente lo que se denomina **regulación coordinada**

A diferencia de lo que ocurre en bacterias, los organismos eucariontes poseen una organización génica distinta. A modo de ejempio, én la levadura Saccharomyces cerevisiae los cinco genes que codifican las enzimas para la síntesis de triptófano se encuentran localizados en cuatro cromosomas diferentes. Cada gen se transcribe en el núcleo celular desde su propio sitio de inicio, y origina un ARNm primario que debe ser procesado antes de ser exportado al citopiasma y traducirse en proteina.



uos onto genes que codifican las enzimas requendas para la síntesis de triptófano en 5. cerevisíae se distribuyen en cuatro cromosomas diferentes. Cada gentranscribe desde su propio sibo de micio generando un ARNm primario, que se procesa en un ARNm funcional que codifica para una sola proteína



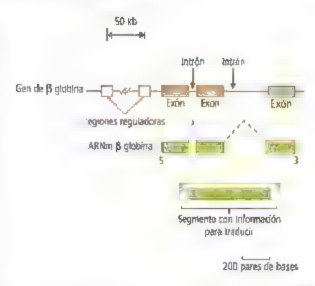
Bacterias vistas al microscopio electrónico



Levaduras vistas al microscopio óptico.

Transcripción de genes eucariontes

En las células eucarlontes cada gen tiene su propio promotor y señal de término de la transcripción y, por lo tanto, no existen ARNIm policistrónicos. En muchos genes eucariontes los promotores poseen una secuencia de bases llamada caja TATA que está ubicada a una distancia de 25 a 30 pares de bases antes del sitio de inicio de la transcripción Además, poseen secuencias de bases ubicadas a mayor distancia de ellos, que también regulian la transcripción del gen mediante la unión a dichas secuencias de proteínas reguladoras o factores de transcripción. Otra característica de la mayoría de los genes eucariontes consiste en que se encuentran interrumpidos por secuencias nuc eotídicas no codificantes, denominadas intrones. Los intrones son generalmente de mayor tamaño que las secuencias nucleotídicas que codifican para proteínas llamadas exones. Tanto los intrones como los exones son transcritos en el ARNIm. Sin embargo, los intrones son removidos durante el procesamiento del ARNIm.



Los genes eucariontes, como por ejemplo el gen de la proteína β globina, contienen regiones reguladoras de la transcripción que anteceden a la región que codifica para proteínas. Muchos genes eucariontes se encuentran interrumpidos por segmentos que no codifican, denominados intrones, que son removidos desde el ARN transcrito primario durante su procesamiento. Las lineas a trazos describen esos intrones que son removidos.

La transcripción de los genes eucanontes implica un procesamiento del ARNIM stritetizado por la ARNI polímerasa. El primer paso de este procesamiento ocurre cuando hay afrededor de 30 nucleótidos transcritos en la nueva hebra de ARNIM. En ese momento se añade una molécula de 7 metiliguanosma. (m² Gpp) al extremo 5° de la hebra en elongación, la adición de esta molécula se describe como adición del capuchón 5° (CAP 5°).

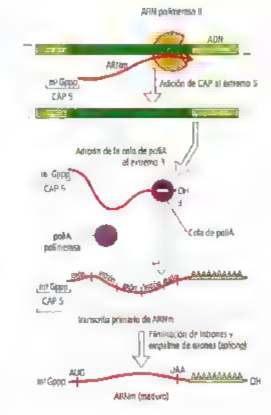
Cuando finaliza la transcripción es muy común que al ARN mensajero generado, denominado **transcrito primario** se le adicione en su extremo 3° una larga secuencia de 100 a 250 ribonucleótidos de adenina llamada **cola de polí**. Este proceso lo realiza una enzima endonucleasa, que corta el ARN en una secuencia nucleotidica específica denominada sitio de políA, que se encuentra en el extremo 3° de los genes eucariontes, y luego, por acción de la enzima **políA polimerasa**, se adiciona la cola de políA. El capuchón y la cola de políA son importantes en la estabilidad del mensaje genético y en la optimiza-

ción de su posterior traducción.

Finalmente, el procesamiento del ARM mensajero comprende la remoción de los intrones y empalme de los exones en el transcrito primario generando un ARNIM maduro. Este proceso se denomina *splicing*, o corte de intrones y empalme de exones del ARNI

Soio el ARNm maduro, es decir aquel que ha compietado todo su procesamiento puede ser exportado al otopiasma para su traducción.

Los genes de eucanontes son transcritos desde un sitio de inicio. El transcrito primario sufre varios procesamientos, que incluyen la adjictón de un capuchón (CAP) en el extremo 5, la adiitón de una cola de políA en su extremo 3 y la remoción de los intrones y empalme de los exones, generando asi un ARNim maduro listo para ser exportado al citopiasma para su traducción.



Regulación de la transcripción

La expresión génica puede ser regulada a distintos niveles, sin embargo, el inicio de la transcripción es el punto de control más importante, dado que ah se determina qué genes se expresan y cuánto ARNm se genera para la síntesis de proteínas.

una combinación de experimentos genéticos y bioquimicos permitteron establecer, por primera vez, dos aspectos muy importantes en a requiación de la expresión génica:

- Existen secuencias reguladoras en los genes que son reconocidas por proteinas
- Las proteínas que se unen a las sécuencias reguladoras de tos genes permiten ya sea activar o reprimir la transcripción

Estos dos aspectos son válidos tanto para organismos eucariontes como para procariontes. No obstante, ambos grupos de organismos poseen sistemas de regulación diferentes en muchos otros aspectos.

Regulación de la transcripción en procariontes

En las bactérias, el control de la expresión génica permite el ajuste a los cambios nutricionales del medio ambiente, optimizando el crecimiento y reproducción celular.

El control transcripcional en bacterias fue establecido a comienzo de la década de 1960 por Jacob y Monod, quienes estudiaban la adaptación de Escherichia coli a cambios nutripionales en el medio de cultivo. El cofi puede utilizar glucosa o otros azúcares, como el disacándo lactosa, como fuente de energia. Para la metabolización de la jactosa esta bacteria requiere dos enzimas, la lactosa permeasa, ubicada en la membrana piasmàtica y que permite el transporte de la factosa al interior de la célula y la **6-galactos dasa**, que cataliza la ruptura de la lactosa para generar los monosacándos galactosa y glucosa. Además, existe una tercera enzima, la B-galactósido transacetilasa, que sojo se utiliza en el metabolismo de ciertos β-galactósidos, diferentes a la lactosa. Si en el medio de cultivo bacteriano no hay ractosa, las enzimas. iactosa permeasa y β-galactosidasa no son necesarias, y su expresión. es reprimida, disminuyendo drásticamente sus niveles en el citopiasma. Por el contrario, en presencia de lactosa, la expresión de estas dos enzimas es inducida y sus niveles ettoplasmáticos aumentan.

Jacob y Monod propusieron el modelo del operón lac para explicar el controt transcripcional en la síntesis de las enzimas que participan en el metabolismo de la lactosa. En este modelo se distinguen dos tipos de genes, los genes estructurales, que codifican para las proteinas enzimáticas que metabolizan la lactosa, y los genes reguladores, que codifican para las proteinas que regulan la actividad de los genes estructurales.

El operón (ac contiene tres genes estructurales, el **gen Z**, que codifica para la enzima β -galactosidasa, el **gen Y** que codifica para la enzima Bactosa permeasa y el **gen A**, que codifica para la enzima β galactósido fransacetilasa. Estos tres genes se haban contiguos y son transcritos en un solo ARNm poticistrónico

Junto al primer gen estructural que se transcribe se encuentran dos secuencias específicas, el operador (0) y el promotor (P). Ubicado fuera de la región de los genes estructurales se encuentra el gen regulador (que codifica para una proteína flamada represor que se une al operador O El represor unido al operador impide que la ARN polimerasa pueda transcribir ese operón. En ausencia de lactosa, el sistema se encuentra reprimido, y las proteínas necesarias para metabolizar la jactosa no se sintetizan. Por otro lado, en presencia de jactosa, esta se une al represor produciendo en él un cambio conformacional que disminuye su afinidad por el operador. Así, el represor libera al operador y la ARN polímerasa se puede unir al promotor y transcribir los genes estructurales.

Gen regulador del operón

Promotor

Operador

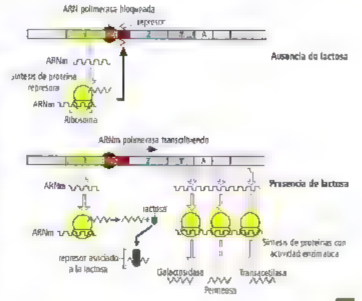
Gen estructural de la galàcico diba

Gen estructural de la factosa permeasa

Gen estructural de la factosa permeasa

A de la ramse etilasa

Modelo de Jacob y Monod de regulación transcriocional: el operón fac. Cuando el represor. se une al sitio operador, impide que la ARN polimerasa inicle la transcripción En presencia de lactosa, esta se une at represor. e induce un cambio. conformacional en el represor El represor se libera del operador permitiendo a la polimerasa dar nicio a la transcripción de un ARN policistrónico con los genes estructurales Z, Y y A. Este ARN será postenomiente traducido en las tres proteínas. que codifica.



Regulación de la transcripción en eucariontes

En organismos eucariontes multicelulares el control de la expresión. génica depende de las variaciones hormonales en el medio interno. En

> En las células eucariontes, para que ia polimerasa, se han ensamblado en el compleio de hiciación

general, este proceso de regulación. dénica se relaciona con los cambios que ocurren durante la etapa embrignana y la diferenciación de

se inicle la transcripción de un gencodificante para una proteina, se requiere la unión de la enzima ARN polimerasa II a la región promotora. del gen que se va a transcribir. Sin embargo a diferencia de la ARN polimerasa de *E coli.* la ARN polimerasa il de eucariontes no reconoce directamente a su promotor, sino que necesita la partiopación de una seria de proteinas reguladoras denominadas factores de transcripción generales. Estos factores deben ensamblarse junto con la ARN polimerasa II para que se pueda dar comienzo a la transcripción. En primer ugar, un factor de transcripción reconoce la caja TATA. Luego ai mismo sitio se une un segundo factor que asegura el ingreso de la ARN polimerasa il al sitio de nicio de la transcripción. A continuación se siquen uniendo un gran número de factores de transcripción que ayudan. a formar el complejo de iniciación en la zona de promotor la transcripción comienza una vez que todos los factores de transcripción, junto con-

Fartores de Factores de transcripción transpipolán ARN polimerasa especificos generales Promotor Saguencies ARN transcrito regularionas Algunos de los sitios a los quales se unen dichas

Región reguladora de la transcripción del gen k

El proceso de ensambiale del combielo.

de niciación es acelerado o retardado.

por señales reguladoras que dependen-

de la unión de proteínas, liamadas fac-

tores de transcripción especificos, a

determinadas secuencias dei ADN

proteínas reguladoras se ocalizan a una dis-

tancia de 200 pares de bases antes del sitio Inicio de la transcripción o a

distancias superiores que pueden alcanzar milles de bases, Los factores de

transcripción específicos pueden ser proteínas activadoras o proteínas

represoras. Las proteínas activadoras se unen a una secuencia nucleotídi-

ca denominada secuenda amplificadora y estimulan la formación del

complejo de iniciación acelerando, de esta manera, la transcripción, Las

proteínas represoras se unen a una secuencia silendadora y retardan el

inido de la transcripción. Lo anterior da gran versatifidad al control de la

transcripción, dado que la combinación de la enorme cantidad de facto-

res activadores y/o de represores que existen en eucariontes determina la

eficiencia transcripcional de cada gen. Estos factores de transcripción.

específicos son equivaientes a los activadores o represores que existen en

procarontes. La diferencia reside en que en las células procariontes, en

ausencia de represores, la ARN polimerasa se une al promotor y transori-

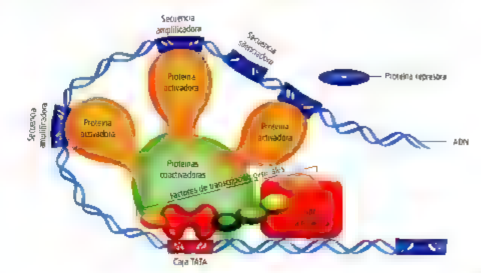
be eficientemente los genes. En cambio, en eucanomies se requiere la

acción de factores de transcripción que promuevan el ensamblate del

completo de iniciación, y soto entonces la transcripción puede ocumir.

Los factores de transcripción. específicos se unen a secuencias reguladoras del ADN

uos factores de transcripción especificos aceleran o retardan la formación del compleio de inferación. a través de interacciones proteína proteina,



Formación del complejo de iniciación de la transcripción La cala TATA es reconocida por un factor de transcripción general, luego se une un segundo factor, seguido por la ARN polimerasa. y otros factores de transcripción generales adicionales.

Promotor

Cale TATA

Union del primer factor de transcripcion

a la caja TATA.

Adición del segundo

factor de transcription.

02020202020

Unión de la ARN polimerasa

Asociación de factores

de transcripción adicionales

Control hormonal de la transcripción

Las hormonas regulan la función de sus células blanco a través de idas. de señalización mediadas por receptores. El control de la transcripción. debido a hormonas depende de la naturaleza guímica de la hormona, es decir, si sa trata de una hormona hidrosoluble o de una hormona. liposoluble Las hormonas hidrosolubles no pueden atravesar la membrana plasmàtica, mientras que las hormonas liposolubles pueden atravesar la membrana plasmàtica e interactuar con receptores intracelulares ubicados en el citoplasma o en el núcieo.

 Hormonas hidrosolubles con receptores de superficie celular. Esta ciase de moléculas incluye las aminas pequeñas, como la adrenalina, y las hormonas peptidicas, como la insulina y el glucagón. Dado que estas hormonas no pueden difundirse a través de la membrana. piasmàtica, se unen a receptores presentes en la superficie celular. Allunir la hormona, el receptor sufre un cambio conformacional que permite generar señales intracelulares o cascadas de moléculas llamadas segundos mensajeros, lo que se denomina transducción de la señal. Una de las cascadas de señalización es mediada por una variedad de proteinas y metabolitos intracelulares que terminari en la activación del factor de transcripción NF-kB de factor nuclear de transcripción de la cadena K en células B) el que noresa ai núcleo. se une a secuencias reguladoras específicas e induce la expresión de genes que participan en la respuesta inmune en una gran variedad. de células de mam teros.

Existen diferentes vias de transducción de señales que activan factores de transcripción específicos

Regulación de la expresión génica por hormonas hidrosolubles. Estas hormonas se acopian a receptores de ia membrana plasmática e inducen una cascada de señales Intrarelulares que terminan en la activación de un factor de transcripción que se une a secuencias específicas en el ADN y estimula ja transchoción

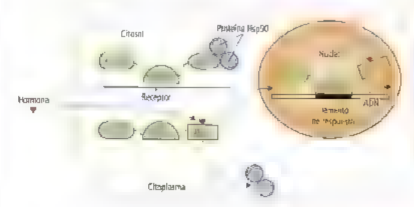
 Hormonas liposolublas con receptores intracelulares. Este grupo incluye las hormonas esteroidales, que son lípidos con una estructura química semejante a la del colesterol, entre las que figuran las hormonas sexuaies, los esteroides producidos por la corteza supramenai como el cortisol y la aldosterona; las hormonas tiroldeas, y los il refinoides que son denvados del retinoi (vitamina A).

Estas hormonas se unen a receptores intracelulares que, además, son factores de transcripción. Los receptores activados controlar la expresión de genes mediante su interacción con regiones reguladoras en el ADN denominadas elementos de respuesta a la hormona. La estructura de estos receptores incluye un dominio o región de unión al ADN, un sitio de unión a la hormona y una región de transactivación. Las hormonas esteroidales se unen ai sitio de unión a la hormona, lo que induce un cambio conformacional en el receptor Esto provoca que el receptor se libere de proteínas que lo retienen en el citoplasma, como las proteínas Hsp90, y luego pueda ingresar ai núcleo y unirse por su región de unión ai ADN a la secuencia requladora de pertos genes. A continuación, la región de transactivación interactua con otros factores de transcripción, promoviendo el ensamblaje dei complejo de iniciación y la subsiguiente transcripción de los genes

Existen algunos receptores que se ubican exclusivamente en el núcleo celular, pero el mecanismo de control de la transcripción que utilizan es muy parecido al de los receptores citoplasmáticos, de tal modo que, al unir la hormona, estos receptores sufren un cambio conformacional que los posibilita para interactuar con las secuencias requiadoras del ADN

Regulación de la expresión génica mediada por hormonas liposolubles, Las hormonas lippsolubles se difunden a través de la membrana. plasmábca v se unen al sitio de unión a la hormona del receptor intracelular (fil). El receptor sufre un cambio conformaciona que lo libera de la proteina Hso90 e ingresa ai riúcleo donde se une a las secuencias reguladoras de los genes, a través del sitio de union a ADN (II) Alli la region de transactivación (i) interactua con otros factores. promoviendo el ensamblale dei complejo de iniciação





Membrary ploynética

Cascada de señales intracelu vares.

Nuclea

explications

franstrienión

TV A ARNIN

En el sado attulendo de

pase de cada codón.

ia tabla se indica ra primera

al centro la segunda base.

y a la derecha la tercera

base. Para carla codón se

señala el aminoácido que

Traducción de la información genética

Coeficiente de sedimentación É peso de los ribosomas, y de los ARN ribosomales que lo conforman, se expresa por el valor de su coeficiente de sedimentación (5), el cual representa cómo sedimenta una moiécula bajo determinadas condiciones de centrifugación. A partir de este coeficiente se puede establecer el peso de una molécula, es así como vas moleculas de mayor tamaño. tienen coefficientes de sedimentación mayor.

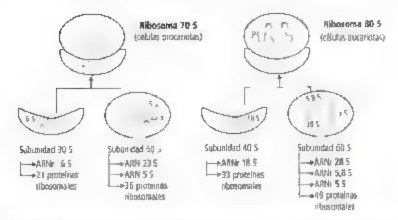
La traducción corresponde al proceso de sintesis de proteínas a partir de la secuencia de bases del ARN mensajero. La traducción se realiza en los ribosomas y se desarrolla de manera similar en células procariontes v células eucariontes.

Los ribosomas

Los ribosomas son estructuras celulares que se encuentran dispersos en el citopiasma o adheridos al retículo endoplasmático rugoso. Están constituidos por dos subunidades: una subunidad grande y una suburidad pequeña, las cuales se ensambian en un único complejo molecular ai momento de desarrollar su función en la sintesis de proteínas Ambas subunidades ribosomales están formadas por distintos tipos de proteínas asociadas a ARN ribosómico (ARNr). Las proteínas ribosomaies se denominan L si pertenecen a la subunidad grande (L de Jarge) y 5 si pertenecen a la subunidad pequeña (5 de smail)

Los r bosomas de procanontes y de eucanontes son muy similares en su estructura. En los ribosomas procariontes, la subunidad grande, lamada subunidad 50 Si por el valor de su coeficiente de sedimentación. posee dos tipos de ARNr (23 S y 5 S_W y la subunidad pequeña (30 S), posee un tipo de ARNr 16 S). En los ribosomas eucanontes, la subunidad grande (60 S), posee tres tipos de ARNr (5 S, 5 8 S y 28 S), mjentras que la subunidad pequeña (40 S), posee soio uno (18 S)

El ARNi junto con las proteinas ribosomales 5 y L proporcionan a los nbosomas una forma adecuada para la sintesis de proteínas permiten el reconocimiento del ARNm, y también cumpler una función catalítica.



El código genético

Durante la traducción se lee la secuencia de bases del ARNm y a partir de esta información se sintetizan proteínas. Las proteínas están formadas por cadenas de aminoácidos, los cuales se yan incorporando de und en uno, en un orden secuencial según el patrón de codificación, a medida que avanza el proceso de sintesis.

En los seres vivos existen 20 aminoácidos diferentes, a partir de los cuaies se forman las distintas proteinas. Cada aminoácido es codificado. por una secuencia de tres nucleótidos del ARNimi llamada codón.

El código genético consiste en las relaciones de correspondencia entre cada codón y cada aminoácido. Debido a que en el ARNM existen solo: cuatro tipos de nucleótidos (A. U. C. y G), por probabilidades se pueden generar 64 tripletes de nucleótidos o codones posibles (4³= 64), pero dado que solo existen 20 aminoácidos diferentes y 64 codones posibles, muchos aminoácidos están codificados por más de un codón. Por este motivo, se dice que el código genético es redundante o degenerado. Existe además un codón. AUG que determina el comienzo de la síntesis de proteínas y que codifica para el aminoácido metionina. Esto significa que en la síntesis proteica, el primer aminoácido en ser

incorporado será siempre la metionina. Finalmente, existen tres Jun codones, UAA, UGA y UUC UAG, que no codifi-ULA can para ningún ami-UUG noácido pero deter-CUL minan ei final dei € JC proceso de traduc-CUA ción, y es por espique

son liamados codones

de término.

Segundo nudeótido

Ferilalalina UCo UAU JGU Tirodha. Cittle UCC Hijd) JGC (Cya) UAC Serina UCA JGA Тфенейтр UAA Leucha Trialdiana (Leu) UCG WAG JUC Тірі CCU CAU CGU Histolieu 333 CAC CGC leucina Pich no Атрина (Argu (Leur (Pru) CCA CAA CGA Glutaming 200 CCG CAG |Çiń; 000 TACU AUL AGU AAu Asparagina Seina **Assignations** ACC الكائر AGC AJC AAC тесова (He) AJA ACA AAA AGA. Arginina Wetbusina (Aug) AGG AUG ACG. AAG GJU GCU GAL GGU mointies GUC GCC GAC GGC Alamina (A30) Girana Acido GGA راسلار) GCA GAA - діукатісо Іўльт CJC GCG GAG GGG

El código genético.

Estructura de los ribosomas en procariontes y eucariontes. Los ribosomas están constituidos por ARNir y proteínas

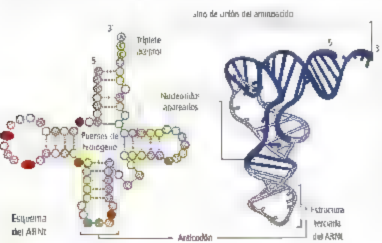
El ARN de transferencia

El ARN de transferencia o ARNt es una motécula pequeña, de unos 73 a 93 nucleótidos, cuya función es transportar los aminoácidos, que son los sustratos necesarios para la xintesis de las proteinas, hacia los ribosomas. Existen alrededor de unos cincuenta tipos de ARNt, los cuales se encuentran dispersos en el citopiasma.

Vista en un piano, la molécula de ARNI parece una hoja de trébol donde la mitad de sus nucleótidos se encuentran apareados formando cuatro zonas de doble hélice, mientras que los nucleótidos no apareados se encuentran formando tres regiones en forma de asa. En una de las asas se encuentra una secuencia de tres nucleótidos, conocida como anticodón, que es complementana a un codón presente en la molécula de ARNIM, es decir si un ARNIM contiene el anticodón UAC, se va a unir al codón AUG del ARNIM. Además, el anticodón determina el aminoácido que se debe incorporar durante la síntesis de proteínas.

La unión de un aminoácido al ARNt ocurre en una secuencia de tres nucleótidos (CCA) lubicada en el extremo 3º de esta última molécula. El grupo terminal hidroxilo (OH) del nucleótido de adenida (A) queda ilbre y forma un eniace con el grupo carboxilo (COOH) del aminoácido. La secuencia de nucleótidos del anticodón está en correspondencia con el aminoácido que se une especificamente al ARNt. Por ejemplo, si el anticodón de un ARNt es AGG se unirá al codón UCC y, además, se unirá al aminoácido serina. La unión de un aminoácido a un ARNt denera una molécula conocida como aminoaci. ARNt

La molécula de ARNI: rene forma de tréboi. En la parte infenor se dextaca la secuencia del anticodón, que es una secuencia complementaria al codón, y en su extremo 3', el triplete CCA, el cual une un aminoácido en particular.



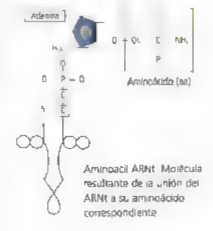
Por lo tanto, la traducción de ARNm en proteinas depende de los ARNt que actuan como moléculas adaptadoras, por un lado, unen al aminoácido para el cual fueron especificados, y por otro, explonen al anticodón que debe reconocer al codón presente en el ARNm.

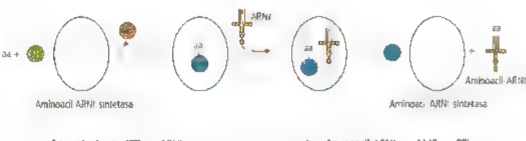
La aminoacil ARNt sintetasa

La adición de cada aminoácido específico a su ARNt es realizada por acción de la enzima aminoacil ARNt sintetasa. Existe una enzima por cada aminoácido, es decir, veinte aminoaci. ARNt sintetasas diferentes

Cada aminoacii ARNt sintetasa posee dos siños activos: uno que reconoce el anticodón; y otro que reconoce al aminoácido específico que corresponde a un ARNt. Una vez que la sintetasa reconoce el anticodón del ARNt y al aminoácido correspondiente, cataliza la unión del grupo COOH del aminoácido a radical OH del extremo 3 del ARNt. Iliberando AMP y pirofosfato (PPI), La reacción de asociación entre el aminoácido y su ARNt, gatillado por acción de la enzima aminoacil ARNt sintetasa, recibe el nombre de aminoacilación o activación de los aminoácidos.

Por lo tanto, la sintetasa es la encargada de reconocer tanto al aminoácido como al anticodón del ARNt, y de esa forma garantizar la fidelidad del proceso de activación de los aminoácidos y de la traducción.





La unión de un aminoácido "aa) a su ARNIt, por acción de la enzima ARNI sintetasa requiere energía, que se obtiene del ATP La aminoaci. ARNIt sintetasa reconoce al ARNIT y al aminoácido que le corresponde a ese ARNIT Luego, una ese aminoácido a su ARNIT específico generando el aminoacií ARNIT. Existe una aminoaci. ARNIT para cada aminoácido.

Síntesis de proteínas

La síntesis proteica se realiza en tres etapas árticio, elongación y terminación.

 Início. Tanto en eucanontes como en procariontes esta etapa comienza con la unión del ARNM a la subunidad ribosomal pequeña (s)

En procariontes, a continuación ingresa un aminoacil ARNt a centro peptidál o sitio P dei ribosoma. El anticodón del primer aminoacil ARNt que se une al nibosoma es complementano al codón AUG del ARNm, que corresponde al primer triplete que se traduce en el aminoacido formilmetionina. Luego se agrega la subunidad ribosomal mayor y finaliza la etapa de iniciación.

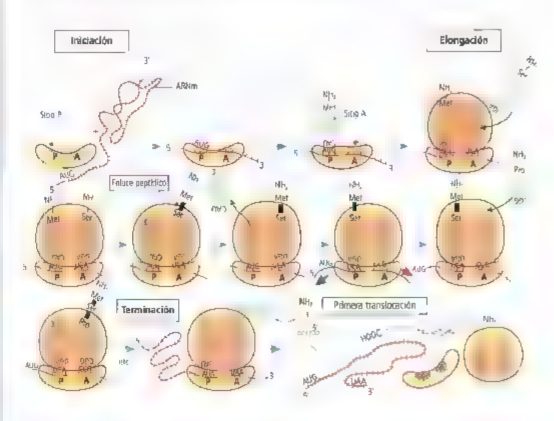
En eucariontes, al sitio Pise une un acetil ARNt iniciador que corresponde al metionil ARNt (ARNt^{met}), el cual traduce para el aminoácido metionina. Al igual que en procariontes, esta etapa termina cuando se agrega la subunidad ribosoma, mayor

Elongación. Esta etapa comienza cuando al centro aceptor de nuevos aminoacil ARNit o sitio A de ir bosoma ingresa un aminoacil ARNit específico para el segundo codón del ARNim. Cuando los dos aminoacil ARNit, están situados en los sitios P y A, se forma el enlace peptidico enlazando el aminoácido metionina sobre el aminoácido ubicado en el sitio A. A continuación se produce la translocación, que consiste en el desplazamiento del ribosoma a lo largo del ARNim, de forma que el ARNit de sitio P es expulsado del ribosoma, y el ARNit que contiene al naciente dipéptido se traslada al sitio P quedando vacio el sitio A. Finalmente, al sitio A vacío ingresa un nuevo aminoacil ARNIt específico para el tercer codón del ARNim y así el proceso se reprite hasta finalizar la lectura del ARNim.

ARNm traducción > Proteirla

Durante la síntesis de proteínas, la secuencia nucleotidica del ARNM es traducida en una secuencia de aminoácidos. Terminación. Una vez que el ribosoma encuentra un codón de término en el sitio A, se termina el proceso de traducción, liberándose el ARNm, el polipéptido recién formado y las subunidades ribosomates, Las etapas de elongación y terminación en células procariontes y eucariontes son muy similares, y solo difieren en algunos de los diversos factores proteicos que participant. Una vez finalizada la síntesis de una proteína, el ARNm queda fibre y puede ser eldo de nuevo.

Un ARIvm puede ser traducido por varios ribosomas simultáneamente formando un polimibosoma. Por lo tanto, una molécula de ARIvm puede servir de molde para sintetizar varias copias de una misma proteina.



ca sintesis de proteínas o traducción tiene (ugar en los ribosomas. Los aminicácidos son transportados por los ARNI específicos. Estos son seleccionados en el ribosoma por complementariedad de bases entre el codón del ARNIT y el anticodón del ARNIT.



Diferenciación celular

, La mayoría de os organismos multicelulares están formados por grupos de células que presentan ciertas diferencias y semejanzas entre si Las células que forman la capa superficial de nuestra piei, por ejemplo, son muy diferentes a las que se encuentran en os músculos de contracción voluntana, y estas últimas son similares, pero no idénticas, a as del músculo iso presente en órganos que se contraen involuntariamente. Así, podemos clasificar cada uno de estos grupos de células como diferentes tipos celulares.

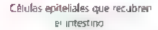


Las células de la superfice de la piel, las de los mosculos de contracción voluntaria (mosculo estriado) y las de los músculos de com acción involuntaria o autónoma (musculo ilso) corresponden a tres tipos celulares diferentes denominados queratinocitos, células musculares estriadas y células musculares isas, respectivamente. Otros ejemplos de tipos celulares en al ser humano son los hapatocitos (células del higado), leucocitos igióbulos blancos), entre muchismos otros.

Tipos celulares. En el ser humano los centificos reconocen airededor de 210 tipos celulares diferentes. Cada uno de estos tipos celulares presenta una estructura y función característica. Los diferentes tipos celulares presentes en un mismo organismo se originan a partir de una única célula, el cigoto o huevo fecundado. Esta célula se multiplica a través de divisiones celulares consecutivas originando las millones de células del organismo pluricelular adulto. Durante el desamono de organismo, ciertos grupos de células adquieren las propiedades estructurales y funcionales características de cada tipo celular. A este proceso de especialización de los tipos celulares se le denomina diferenciación celular. En la cérula, durante la diferenciación celular se expresan solo ciertos genes, mientras que otro conjunto de genes permanecen nactivados. De esta forma la diferenciación celular es un proceso aftamente regulado a nivel de la expresión génica, producto del cual las células contienen un conjunto más o menos definido de proteínas que determinan sus características estructurales y funcionales intrínsecas, Las células diferenciadas pueden presentar diversas características a nivel de su tamaño forma y fisiología, entre otras

Una cétula que és capaz de diferenciarse en muchos tipos célulares diferentes se denomina célula totipotencial. En el caso específico de los organismos animales, estas células se conocen como células troncales y, en los vegetales, como células meristemàticas. En los animales, el cigoto y ciertas células embrionanas son totipotentes. En las plantas hay muchas células meristemàticas en os extremos de las raices y en el ápice de los brotes, sin embargo, las células diferenciadas pueden ser inducidas a convertirse en totipotenciales bajo condiciones experimentales.







Cromosomas humanos.

Las células de los mamíferos pueden ser clasificadas en tres grandes categorías. La mayoría de las células son diploides, correspondiendo a celulas somáticas. El segundo consunto corresponde a las células germinales, denominadas también células gaméticas o sexuales. En el caso de nuestra especie, estas células son haploides y constituyen un ejemplo de células altamente diferenciadas.

La tercera categoría de células corresponde a las células troncales. Estas células mantienen su potencial proliferativo por períodos indefinidos de tiempo. Así, a partir de ellas, se originan células especializadas no solo durante el desarrollo embrionario, sino también a lo largo de toda la vida del organismo, haciendo posible la regeneración y reparación de tejidos.

Se estima que el ser humano adulto presenta un promedio de 10rd céluias, vale decir, cien billones de céluias. Cada una de estas céluias presenta una copia completa dei genoma humano, el que contiene unos 3 × 10st (300 m) millones, de pares de nucleótidos, a excepción de los glóbulos rojos, que pierden el núcleo como resultado del proceso de diferenciación celuia.

Genes homeóticos

El desarrollo embrionario sigue un patrón más o menos constante en cada especie, en el que las diferentes etapas ocurren en una misma secuencia tempora y espacial. Este orden es dirigido por un conjunto de instrucciones provenientes de la expresión del genoma, denominado programa genético. Así, el programa genético del desarrollo embrionario de nuestra especie es similar, pero a la vez diferente que el del chimpance, por ejempio, lo que da cuenta de las similitudes y diferencias morfológicas entre ambos linajes.

La localización y formación de la estructura de los diferentes órganos, proceso denominado organogénesis, es dirigido principalmente por dos tipos de genes. El primer grupo determina las características estructurares de los órganos, mientras que el otro grupo de genes determina la localización corporal de los mismos. La determinación de la localización de las principales regiones corporales (cabeza, tronco, extremidades, por ejemplo) es otro importante proceso, el que ocurre incluso antes que las células se diferencien.

El paper de los genes del desarrollo ha sido estudiado a través de diferentes mutantes de la mosca *Drosophila melanogaster*. El mutante **bitorax** por ejempio, presenta dos tórax y dos pares de alas en vez de uno. Los mutantes **antenapedia**, por su parte presentan patas en vez de antenas en la cabeza. Estos dos tipos de mutaciones han servido como modelos para estudiar los genes que controlan la posición de órganos no solo en *Drosophila*, sino en otras especies, incluyendo la especie humana. A los genes que controlan la posición de los órganos se les ha denominado genes homeóticos, mientras que a las mutaciones que afectan a esos genes se les conoce como mutaciones homeóticas.



Mosca hormal



Mosca mutante (ionorax)



Cabeza de mesca normal



Cabeza de mosta mutante, antenacediar

En la especie *Diosophia melandigiater* se han encontrado dos interesantes nu raciones que afectar la posición de organos, biforas y antenapedía. En ambos casos las mutaciones afectan a un gen homeótico, el que se expresa en regiones corporales diferentes a las normales.

Los genes homeóticos participan en el control de la posición de órganos a través del eje anteroposterior es decir, de cabeza a cola. La determinación del eje anteroposterior es uno de los eventos más tempranos del desarrollo, y que guia los restantes procesos de organogênesis llos genes homeóticos corresponden a un grupo de genes que seleccionan la posición de las estructuras que se están formando. Estos genes se expresan en las regiones corporales que albergarán a los órganos en formación. Así, en una mosca *Drosophila* normal, los genes homeóticos que determinan la posición de las patas se expresan solo en el tórax. En el mutante antenapedía, en cambio una mutación causa la expresión de dichos genes homeóticos en la cabeza. Si bien la formación de patas requiere la expresión de cientos de genes, una sola mutación afectando a un gen homeótico puede provocar la drástica modificación fenotípica observable en estos mutantes.

El producto de la expresión de los genes homeóticos son proteinas que evidente tanto en inselactúan como reguladoras de la expresión de muchos otros genes cos il como en vertebrados

genes homeóticos presentan una región común, Incluso entre especies distantes, denominada caja homeótica, que en la proteína corresponde a la región denominada homeodominio. Los homeodominios se unen al ADN en regiones cercanas a los genes cuya expresión es regulada en el desarrollo, conocidos como genes subprdinados. De esta manera, las proteínas homeóticas pueden activar o reprimir la expresión de muchos genes del desarrollo. La conservación de la caja homeótica entre especies de insectos y vertebrados sugiere que estos genes han sido heredados desde un ancestro común a ambos grupos de organismos.

Los genes homeóticos se organizan en grupos en el genoma distribuyêndose a lo largo de un mismo cromosoma siguiendo la misma orientación espacial que las regiones corporales en las cuales se expresan. Este interesante patrón de distribución de los genes homeóticos se encuentra tanto en *Orosophila* como en vertebrados Los genes homeóticos se distribuyen a lo largo de un cromosoma siguiendo la orientación de as regiones corporales en donde se expresan. Esta característica se ha conservado y es evidente tanto en insectos como en vertebrados

Mosca de la fruta (Orosophila melanogasteri)

Orileii de los gartes de la fruta Sc Did Po ao de la gartes de la ciomosema de el ciomosema

Embrión de ratón



Expresión génica tejido-específica

Clasificación de genes

A menuda los genes son dasificados en cuatro clases

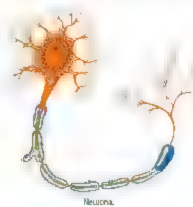
- Constitutivos genes cuyal transcripción se desarrolla en una tasa continua.
- Housekeeping (mantenedores de la casa);
 son genes constitutivos con especial importancia para el mantenimiento de la célula como un sistema vivo.
- Facultativos, genes que solo son expresados bajo ciertos requenmientos celulares
- Inducibies: aquellos que se expresan como respuesta a cambios anibientales o bien dependiendo del momento del ciclo celular

La regulación de la expresión génica permite controlar que genes se expresan y en qué magnitud, permitiendo así que en cada célula se sintetice un determinado conjunto de proteínas que dan cuenta de sus propiedades estructurales y funcionales.

De esta manera, a comparar células de diferente lipo podemos encontrar variación en el tipo y cantidad de proteínas. Por ejemplo, de los aproximadamente 30 000 genes contenidos en el genoma humano, solo una parte corresponde a genes que se expresan en cantidades relativamente constantes en todas las células. El resto de los genes presentan variaciones que pueden depender no solo de tipo celular, sino también de la etapa del desarrollo, los requenimientos metabólicos, la existencia de parásitos estado nutricional, entre otros factores.

La regulación de la expresión génica puede ocurrir en diferentes niveles, tanto durante la **transcripción** de ADN a ARNm como durante la **traducción** del ARNm a proteínas. Los mecanismos de regulación de la expresión génica pueden **favorecer** o reprimir la transcripción o traducción. La metilación del ADN, por ejemplo, consiste en la adición de grupos metilo (CH₃, en los nucleótidos a través de enzimas llamadas metilasas. Io que produce el bloqueo de la transcripción de los genes asi modificados. De esta manera, la metilación reprime la expresión génica, y la **desmetilación**, a través de otras enzimas puede revertir este estado. Al contrario, la acetilación de historias, es decir, la incorporación de grupos acet lo (CH₃CO) a las historias, proteínas estrechamente asociadas con el ADN, inducen la transcripción de los genes acetilados. Esta modificación química, también reversible, se produce gracias a la enzima acetilasa





Cada tipo celular posee un conjunto de proteínas distintas, jo que se debe a la expresión de genes distintos segun el fenotipo.

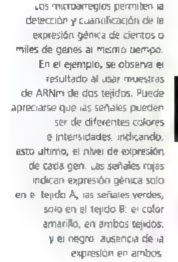
Hoy en día es posible analizar el pairón de la expresión de los genes en diferentes tipos celulares y bajo diferentes condiciones metabólicas. Una forma de analizar este patrón es a través de **microarregios**. Los microarregios son piacas que conbenen cientos o miles de microscopicos

puntos cada uno de los cuales contiene trozos de ADN correspondientes a un fragmento de un gen Asi, un microarregio puede contener, por ejempio. S mil muestras de ADN, cada una representando un fragmento de un gen diferente. Esta técnica permite detectar que genes están "encendidos" o bien "apagados", vale decir, cuáles se expre-

san y cuáles no. Los microarregios también permiten realizar la cuantificación de la expresión génica.

Microarriegio
Cado publio
contiente
tragmentos de
ADN de districtos
genes

del teinto A tiel tejido P Nucleotidus marcadas con molécules fluorescentes 51embra de breshts, die ADN **Vendes** HERATAGON DEL ARNIM CON Emtation les dicentris l'agricules de क्षतिक क्षेत्र कार्यका लक्षत caser 1 para verda Laser 2 para rojo Gener prorecados Cernos expresados err et tellida Ør en e tefido A



de la imagan

5-Azacitidina. Es un nucleósido, análogo a la desoxiotidina, que intibe ia acción de la metilasa del ADN. Actualmente se utiliza como tratamiento contraalgunos upos de cáncer.

Otra forma de analizar el patrón de expresión génica en un tipo cetuiar es a través del uso de sustancias que inducen la diferenciación celuiar Las céculas C3H 10T por ejemplo, corresponden a fibroblastos (células poco diferenciadas) que al ser expuestos a la sustanga 5-azacitidina se diferencian en miocitos (células musculares estradas). De esta manera induce la desmetuación, es decir la activación de la expresión génica de ciertos genes que participan en la diferenciación de fibrobiasto a migrito. E. ADN de las células sometidas a desmetilación. puede ser fác, imente extraido e invectado a una célula C3H 10T, lo que obviamente produce diferenciación de estas células hacia miocitos.

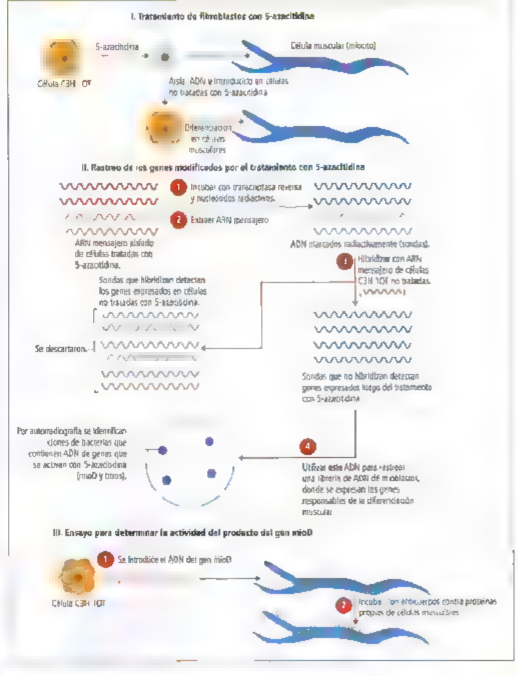
De la misma manera se puede extraer el ARNm de las células tratadas. con 5-azacitidina y usarlas para producir sondas marcadas con radiactividad. Estas sondas pueden ser aplicadas a células CBH 10T no sometidas a 5-azacibdina para Juego verificar la existencia de la señal. radiactiva. Al analizar la señal de cada sonda, en las células, se obtienen dos tipos de resultados: 1) sondas que hibridan: corresponden a genes no relacionados con la diferenciación de fibroblasto a miscito, y 2) sondas que no hibridan, que corresponden a genes que se expresaron como consecuenda de la actividad de la 5-azacitidina, por lo que participan en la diferenciación celular hacia miocito.



Los fibroblastos, células presentes en el tjido conjuntivo, son células de gran tamaño apianadas y alargadas.



Los miocitos son células alargadas que en su interior presentan estriaciones. correspondientes a fibras de las proteínas. actina y miosina responsables de la contracción muscular.



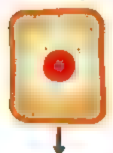
Detección de genes responsables de la diferenciación usando un modificador de la expresión génica (5-azacitidina)

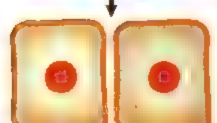


Modelos de diferenciación celular

Las células embrionarias de muchas especies son capaces de transformar sus características estructurales y funcionales bajo la presencia de determinados estimulos. Así, las células embrionarias se hacen más especializadas, perdiendo su potencial nicial, imitándose cada vez más su capacidad de diferenciación, puesto que se hacen más especificas. Al proceso que limita la potencialidad de una célula se le denomina determinación

División no homogénea





Células hijas

Durante las primeras divisiones del cigoto, el material citoplasmático se reparte de manera no equitativa entre las células hijas, constituyendo una primera señal de diferenciación celular durante el desarrollo Este modelo es evidente en el desarrollo de la rana Xenoous laevis

Los factores determinantes de la diferenciación celular son, en primer lugar, moiéculas conocidas como determinantes citopias-máticos localizados, cos diferentes componentes del citopiasma del ogoto (moléculas y organelos, se encuentran distribuidos de una manera no homogénea. Al dividirse el cigoto genera células que difieren entre si en la composición citopiasmática, o que constituye una primera etapa en la generación de células diferenciadas. Es deor las células hijas del cigoto no son idénticas entre

si Las diferencias citoplasmáticas entre estas células iniciales (biastómeros) determinan diferentes patrones de expresión génica y cada célula queda entonces confinada a una trayectoria específica del desarrollo

Así los determinantes ortopiasmáticos localizados constituyen la primera señal de diferenciación durante el desarrollo. Estas primeras señales son fuego complementadas con otros procesos relacionados con la interacción entre células vecinas, uno de estos procesos, conocido como inducción, ocume cuando dos células que differen en su fenotipo toman contacto.



En el proceso de inducción, una célula cambia su fenotipo "influenciada" por una segunda céluja, la cual no cambia sus características. La célula que modifica su fenotipo se denomina célula respondedora. y la que causa el carribio, célula inducidora. Las interacciones de este tipo de inducción permiten que los grupos de células vecinas adquieran un patrón de desarrollo similar y de forma coordinada.

dobica

La vesicula óptica emerge

de! carebro en desantollo.



Se forma la copa óptica e Hiduce la formación del fente

El teste en desarrollo induce la formación de la cómes.

Inductores en la formación

del dio en vertebrados

La capacidad de una célula de modificar su fenotipo, es decir, de responder frente a la presencia de una célula inductora se denomina competencia. La competencia ocurre solo durante ciertas fases del desarrollo. Evidericias de la existencia de este proceso provienen de experimentos de transplante de grupos de células desde un tejido a otro. Por ejemplo, al transplantar células que dan origen al ojo (células del primordio óptico) hacia una región diferente del ectodermo. Lina de las principales capas embrionanas, se

observa formación del cristalino en la respectiva zona ectodérmica.

ur visicula óptica indute la

formación de la placa lemituda:

Vesícula óptica

Vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula
vesícula óptica
vesícula
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula óptica
vesícula
vesícula óptica
vesícula
v

uas celulas respondedoras reciben las señales emitidas por las délulas inductoras y así comienzan el proceso de inducción. Estas señales son moléculas de diferente naturaleza, peró entre las más comunes se encuentran hormonas, factores de crecimiento y citoquinas. Entre otros efectos estas molécuas determinan cambios en la producción de moléculas de adhesión entre células y de moléculas de la matriz extracelular, ambos muy importantes en la formación y en la determinación de las características de los tejidos. El ectodermo es uno de los principales grupos de células de los embriones de vertebrados. Esta capa embrionaria da origen a diferentes estauturas, en re ellas al ojo. Ai transplantar células del primordio óptico hacia una zona diferente del mesodermo, se observa desarrollo del iente óptico. constituyendo una evidencia del efecto de las células vednas, es decir, de inducción



Diferenciación de células troncales

Células troncales. Las células troncales presentan dos características principales

- Autorzenovación capacidad de experimentar numerosos odos de división mantenjendo su carácter andiferenciado.
- Potenc andad ilimiteda capacidad de diferenciarse en otros tipos celulares,

Las **célutas troncales** son células presentes en todo organismo pluncelular y se caracterizan por mantener su capacidad de renovarse a si mismas y a la vez de diferenciarse en una gran diversidad de tipos celulares.

Las células troncales corresponden a très clases de células: derivadas de blastocístos, células troncales adultas y células troncales del cordón umbilical. En los embriones, durante su desarrollo, las células troncales dan ongen a todos los tipos celulares; en el adulto, estas células participan en la mantención de tejidos en renovación (por ejempio, la epidermis de la piel o el epitello que recubre el tubo digestivo) y en la reparación de tejidos.

Las células troncales pueden ser cultivadas en condiciones de laboratono y su diferenciación puede ser estimulada *in vitro*, adicionando diferentes moiéculas que actúan como señales de diferenciación. Así, los
científicos frecuentemente obtienen células especializadas, tales como
celulas musculares o nerviosas, por estimulación *in vitro* de cultivos de
células troncales. Consecuentemente, se ha propuesto el uso de células troncales con fines médicos, para generar tejidos especializados a
partir de muestras de células troncales del propio paciente, o bien a
partir de células troncales de embriones humanos. Este último enfoque
genera polémica debido a las implicancias éticas de la experimentación
con tejidos embrionarios humanos.





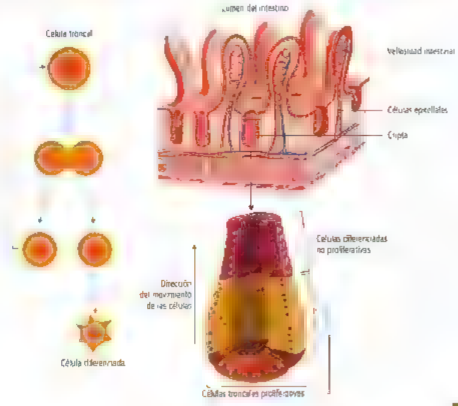


Embrado

A medida que las células se diferencian plerden su potencialidad de transformarse en otros tipos celulares. Asi las células troncales en un inicio totipotentes (capaces de originar cualquier tipo celular), onginan células troncales pluripotentes en el embrión (capaces de originar un subconjunto de tipos celulares), intentras que en tejidos maduros existen células capaces de autorrenovarse y de originar un solo tipo celular, por lo que son consideradas frecuentemente como células troncales de los tejidos en renovación En muchos tejidos adultos, la pérdida de células se compensa a través de la proliferación de células del mismo tipo celular ya diferenciadas. Es el caso de los hepatocitos (células del higado). No obstante en la mayoría de los tejidos, la recuperación de células dañadas es efectuada por proliferación y diferenciación de células troncales que se encuentran formando parte de dichos tejidos. Estas células troncales son, muchas veces, unipotentes en vez de totipotentes o pluripotentes.

En el ntestino, por ejemplo, las células troncales se encuentran en el londo de las criptas, especie de cavidades ubicadas entre las vellosidades, formando parte de tejido epitelial que recubre al intestino. A medida que las células del extremo superior de las criptas mueren, estas se desprenden hacia el lumen del intestino. Al mismo bempo, las células que se encuentran más abajo ascienden, reempiazando a las células perdidas diariamente. Este despiazamiento de células requiere de la generación de nuevas células epiteliales intestinales, lo que es lievado a cabo por la proliferación y postenor diferenciación de células troncales en células epiteliales diferenciadas.

La pérdida de células en el epitello intestinal ftejido en renovación, requiere de un continuo recambio, el que se lleva a cabo gradas a la profileración y diferenciación de células troncales que se encuentran en la base de as criptas intesunales



Aplicaciones en biología celular

Cultivos celulares y sus aplicaciones

Los cultivos celulares corresponden a técnicas a través de las cuales cétulas procariontes o eucariontes crecen en condiciones de laboratorio controladas

Para obtener un cultivo celular se realizan los siguientes pasos

- Obtener y aislar las células desde algún téjido.
- Traspasar estas células a un medio de cultivo que es la fuente de numentes y el sustrato donde las células van a crecer
- 3. Mantener el cultivo bajo condiciones fisico-químicas (températura, concentración de CO₂, pH, etc. adecuadas para el tipo celular que se está cultivando. Además, el medio de cultivo debe ser periódicamente rempiazado por un medio fitesco, para asegurar la eliminación de los desechos celulares y el suministro adecuado de nutrientes.

Generalmente las células presentan un tiempo de vida limitado, incluso en condiciones de cultivo donde la disponibilidad de numentes y otras condiciones ambientales son estrictamente controladas. Al cabo de unas pocas generaciones de división celular, las células en cultivo envelecen terminando prontamente su capacidad proliferativa. No obstante existen algunos tipos celulares que se caracterizan por su larga vida en medios de cultivo. Más aún, los científicos han detectado

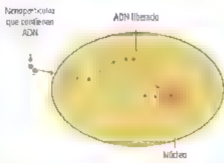
varias lineas celulares tumorales que presentan una capacidad indefinida de crecimiento en medios de

cultivo, por lo que también son llamadas immortales. Estas lineas celulares pueden crecer incluso cuando han sido objeto de manipulación de su expresión génica o de mutaciones dirigidas. De esta manera, las líneas celulares inmortales constituyen un excelente matenal para estudiar diferentes aspectos de la biología celular moy en día se cuenta con numerosas líneas celulares inmortalizadas que representan muchos tipos celulares

Fotografía de una placa de Petrique contiene un cultivo de cálulas bacterianas. El medio de cultivo es un gei semisólido que contiene agaz uas masas de color bianco que sobresalen corresponden a colonias de bacterias Los cultivos celulares animales son fundamentales para el desarrollo de vacunas virales y muchos otros productos biotecnológicos. En conjunto con técnicas de ingenería genética pueden ser usados para producir enzimas, anticuerpos, factores de crecimiento, agentes anticancerigenos, etc. Muchas proteínas pueden ser sintetizadas incorporando el gen respectivo en un cultivo de células bacterianas. No obstante en eucariontes, las proteínas no están constituidas solamente por una larga secuencia de aminoácidos, sino que además contienen compleilos moleculares unidos a ellas, frecuentemente carbonidratos. En consecuencia, dichas proteínas que son modificadas después del proceso de traducción no pueden ser producidas por bacterias y solamente los cultivos de células animales son útiles en esos casos.

También es posible incorporar ADN dentro de las células de un cultivo, con el objeto de que estas sinteticen una proteína en particular lo que se conoce como transfección. La transfección se realiza facilifando la entrada de los fragmentos de ADN foráneo en las células en cultivo, usando para eso diferentes técnicas como la electroporación, que consiste en la formación de poros en la superficie celular por estimulación eléctrica o la biobalística que es el disparo de microproyectiles recubiertos con ADN dentro de la célula. Otra forma de incorporar el ADN foráneo a las células del cultivo es a través de virus, lo que se conoce como transfección viral

Las células cultivadas en laboratorio también pueden utilizarse para generar hibridomas, es decir, células híbridas resultantes de la fusión de dos tipos celulares diferentes. La fusión se estimula experimentalmente a través de compuestos que aumentan la permeabilidad de las membranas plasmàticas. Por ejempio, puede realizarse la fusión de una célula normal, que posee una baja capacidad de crecimiento en cultivo, con células de una línea inmortal. Esto permite obtener células en cultivo que expresan uno o varios genes que normalmente no bace la línea celular inmortal. Los hibridomas son también muy útiles en la generación de apticuerpos monocionales,



La incorporación de ADN dentro de células en cultivo puede realizarse de diferentes formas. Rederitemente se na iniciado el uso de nanopal in ilas, nequeñas es lucturas sintetizadas con material biodegradable. El ADN va adherido a estas nanoparticulas, las que son disparadas contra las células una vez en el interior de la célula estas partículas se dagradan liberando el ADN, el que puede eventualmente entrar al núcleo, incorporarse al ADN de la célula, replicarse y expresarse.

Anticuerpos monoclonales

Migritras ciertas proteínas se distribuyen de manera bastante generalizada en todos los telidos y en vanas estructuras celulares, otras son altamente específicas en su ubicación, haciéndolo solamente en un tipo de telido p en un tipo celular e incluso algunas proteínas se localizar solo en un organelo dentro de la célula

identificar la ubicación de las proteínas permite muchas veces realizar inferencias respecto de su función y de sus características biológicas. De ahl que los biólogos frecuentemente se preguntan acerca de la localización de una proteína dentro de los tejidos y dentro de las células.

Una técnica usada ampliamente para loca-

lizar una proteina corresponde a la inmu-

nolocalización. Esta se basa en la propiedad natura de os anticuerpos (innmuno-

globulinas) de reconocer y de unirse de

forma bastante específica a moléculas

exógenas antigenos) Así, frente a cada

antigeno, el organismo produce un anticuergo específico que reconoce y se aco-

pla a dicha molecula facilitando su elimi-

nación por parte del sistema inmune. Los

cientificos han aprovechado esta caracte-

rística natural de los anticuerpos para desa-

rrouar técnicas de nomunolocalización:

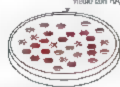
entre ellas, la más usada corresponde a la

técnica de localización por anticuerpos

Celulas de bazo de ratón න්තුගන්න රජිග්න් කාන්තනන anificierpos contra la proteína de estudio

de mielorna de ratón Incapaces de medér. Mezda y tiado EAH oidean con de células.

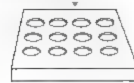
> रिवार्डिशांटीक वे वर्ग medio zon HAT



(Auerte de zélulas na fusionadas

Erecymiento de células fusionadas

Célidas aislades callivadas er: pocifios separados



Producción de anticuerpos monocionales a través de inyección. de antigenos (proteina en estudio) en ratón, fusión de células. de mieloma con células plasmáticas, cultivo en medio selectivo. (HAT) y finalmente detección de hibridomas productores de anticuerdos contra la proteína en estudio.

monoclonales.

La producción de anticuerpos monocionales consta de los siguientes basos

- 1 Inmunización. Se inyecta la proteina de estudio a un animai de laboratorio Jusualmente ratories o conejos). De esta manera los linfocitos B dei animal se activan y comienzan a dividirse y a generar células. plasmáticas capaces de producir anticuerpos específicos contra la proteína invectada
- 2. Producción de hibridomas Las células plasmáticas son fusionadas con células tumpraies de misipma, un trop de câncer-, las que se caracterizan por su capacidad de multiplicarse rápidamente en ciertos medios de cultivo. Entonces, las células hibridas o hibridomas. resultantes de la fusión de ambos tipos celulares (células plasmáticas con células de mieloma) tienen la capacidad de producir los anticuerpos requeridos y de multiplicarse rápidamente.
- 3. Selección de células híbridas Los hibridomas son cultivados en un medio especial denominado HAT En este medio, solo las células. hibridas pueden sobrevivir, por lo tanto, se eliminan las células tumoraies y las células plasmáticas no fusionadas.
- Identificación de células productoras de anticuerpos. Todas las cérulas sobrevivientes en el medio de cultivo HAT son hibridas, pero solo una pequeña porción de ellas produce el anticuerpo contra la proteína. en estudio. Para detectar las células productoras del articuerpo de interés se utilizan proebas bioquimicas, una vez identificadas, estas célujas se aislan y se mantienen en condiciones de cultivo que les per-

mitan dividirse y generar ciones de hibridomas que producen todos el mismo anticuerpo (anticuerpos monoclonales).

Solo después del procedimiento anterior es posible usar los hibridomas como "tábricas" de anticuerpos contra la proteína en estudio. Así, los anticuerpos pueden ser alsiados y marcados con una sustancia fluorescente. Ai aplicar estos anticuerpos marcados a muestras de células o tendos, es posible detectar la presença de la proteina a través del color con el que el anticuerpo fue marcado. Los anticuerpos se marcan generalmente con moiéculas fluorescentes, las que pueden visualizarse en microscopios de fluorescencia.



Le fotografia muestra la iocalización de la proteína tubulina en una célula. nerviosa no diferenciada. (neurobiascoma). Para esto se preparó un antiquerpo. monocional anti-cubulina marcado con TRITC un tipo de molécula fluorescente que se visualiza de color rojo. cuando es Burninada con luz de una determinada longitudi de onda en un microscopio de fluorescencia.



Ingeniería genética

El término **biatecnologia** hace referencia ai uso de organismos vívos, componentes o procesos biológicos, con el propósito de obtener productos de utilidad para distintos ámbitos de la vida del ser humano, entre los que se encuentran la ciencia, la medicina, la agricultura y la industria alimentaria.



El queso es un producto desarrollado por biotecnología

La biotecnología ha sido una hemamienta utilizada por el hombre desde los comienzos de la historia en diversas actividades cotidianas, tales como la preparación del pan, el queso y el yogur la producción de bebidas alcohólicas y el mejoramiento de cultivos agricolas. Ai llegar al sigio XX, la biotecnología experimentó sus avances más significativos, los cuales comenzaron en 1928 con el descubrimiento de la periodina y continuaron en el año 1959 cuando James Watson y Francis Crick resolvieron el misterio de la estructura del material genético (ADN).

Este último avance abrió las puertas a la modificación genética de los organismos, to cual en esos tiempos aún era una posibilidad muy ilmitada. Por ejempio, para obtener plantas o animales con características determinadas se utilizaban cruces dirigidos y selección de los individuos con os rasgos deseados. Si se quería inducir mutaciones en algún organismo vivo, esto se realizaba con agentes físicos, por ejemplo los rayos. Jiv., o agentes químicos, seguido por la selección de los individuos que presentaran la característica de interés. En general, estas actividades involucran un trabajo lento i tedioso y frecuentemente infructuoso.

A fines de la década de 1960, comienza a surgir un conjunto de técnicas de laboratorio muy revolucionarias que por primera vez permiten manipular y modificar e. ADN de acuerdo a diseños y objetivos concretos. Ai conjunto de estas tecnologias se las conoce como **ingenieria** genética o tecnologia del ADN recombinante. La ingeniería genética permite por ejemplo, cortar y empalmar genes o fragmentos de ADN de organismos distintos, creando combinaciones no existentes en la naturalieza. Esto es posible grac as a la existencia de las enzimas de restricción, de los vectores y técnicas de transformación genética, de la amplificación del ADN por la técnica de PCR y de la secuenciación del ADN.

Estas tecnologías han permitido obtener una gran variedad de organismos modificados genéticamente que se pueden utilizar para nuestro provecho. Uno de ellos es el tomate "larga vida", modificado genéticamente para demorar su maduración y extender su período de conservación

Las enzimas de restricción

Las enzimas de restricción son enzimas bacterianas que tienen la capacidad de cortar el ADN Actualmente, las enzimas de restricción usadas en ingenieria genética son capaces de reconocer una determinada secuencia de ADN de unos pocos pares de bases y de cortaria por ambas cadenas en lugares específicos. Las secuencias reconocidas por las enzimas de restricción constan de 4 a 8 pares de bases y generalmente. son secuencias palindrómicas. Palíndrome se refiere a las parabras o frases. que se leen qua de requierda a derecha o de derecha a izquierda, por ejemplo la palabra radar. Las secuencias palindrómicas en el ADN son identicas al leerias en la misma dirección, por ejemplo en sentido 5, a 31. pero en las hebras complementarias.

Algunas enzimas de restricción, como la enzima Hpa i, que se obtiene de la bacteria Haemphilus parainfluenzae, pueden cortar la secuencia de nucleótidos en la misma parte de la dobie cadena de ADN generando extremos romos en los fragmentos resultantes. Otras enzimas, como la EcoRi, perteneciente Secuencias de corte de algunas enzimas de restricción

Fig. A. A. T. C. T. G. A. A. T. T. G. T. G. A. A. T. T. G. A. A. T. T. G. T.

5 G G C G G T T A A C C G C C 3

3 CEGCCAATIGGCGG 5

Secuenda palindrómica.

3-C A A + 1 G-5

Generación de un ADN recombinante, usando una enzima de restricción-

a la bacteria *E. coli* y la enzima *Hindili*, de la bacteria *Haemophilius* influenzae, cortan la secuencia de ADN en nucleótidos diferentes de las cadenas complementarias, por lo que los fragmentos de ADN resultantes quedan flanqueados por **extremos cohesívos**

una misma enzima de restricción se puede usar para obtener fragmentos de ADN de origen distinto, por ejemplo de dos especies diferentes, los que luego pueden ser unidos en una misma molécula formando un ADN recombinante

Electroforesis en geles de agarosa

La electroforesis es una técnica de separación moiecular que se basa en la diferente movilidad que presentan las moiéculas cargadas eléctricamente cuando son sometidas a un campo eléctrico de comiente continua. Este tipo de electroforesis se realiza en cámaras horizontales y requiere de dos elementos: una fase móvil y una fase estacionaria o soporte. La fase móvil es una solución tampón o buffer que permite la movilidad de las moléculas cargadas hacia los electrodos correspondientes cuando se genera un campo eléctrico. La fase estacionaria es un polímero gelatinoso, como la agarosa, que tiene un tamaño de poro definido y que se encuentra sumergido y embebido en la fase móvil.

La técnica de electroforesis en geles de agarosa puede ser usada para separar fragmentos de ADN. Los ácidos nucleicos son macromoléculas cargadas negativamente debido a la presencia de grupos fosfato en sus eniaces fosfodiéster. Por lo tanto, al aplicar una comiente eléctrica a través de ligei de agarosa, los fragmentos de ADN se van despiazar hacia el electrodo positivo. Dado que la distribución de carga es constante a lo largo de los ácidos nucleicos, la velocidad con que se mueven a través del gel de agarosa depende solo de su tamaño. Así la migración de un fragmento de ácido nucleico es inversamente proporciona a su tamaño, es decir, los fragmentos más pequeños migran rápida-

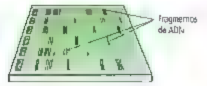
mente y los más grandes lo hacen más ientamente

Transcumida la electroforesis, los fragmentos de ADN se pueden visualizar mediante distintos métodos. Lino de ellos es la tinción con bromuro de etidio, un compuesto fluorescente que se intercala entre as bases de los ácidos nucleicos y que, tras la iluminación con luz JV, émite luz roja. De esta forma, se puede distinquir cómo migraron los distintos fragmentos de ADN en el gel de agarosa. El tamaño de los ácidos nucleicos se estima comparando el patrón de migración de la muestra de interés con el de muestras estáridar de tamaño conocido.

Separación de ADN por electroforesis en gei de agarosa. El ADN se deposita en pocillos abicados en uno de los extremos del get y luego se somete a un campo eléctrico. Asi, las moléculas se separan según su tamaño.



Thethin can brown a de etido site dV



→ Malérulos más pequeños

Clonación del ADN

La cionación del ADN consiste en la obtención de mú tiples copias de un determinado fragmento de ADN. Este procedimiento puede realizarse mediante el uso de **vectores de cionamiento** o por la **técnica de PCR**.

Vectores de donamiento. Los vectores son elementos genéticos capaces de duplicar de forma autónoma, el ADN que contienen. Se denominan vectores de donamiento porque en ellos puede insertarse un fragmento de ADN que contiene un gen de interés y posteriormente generar múltiples copias del mismo. Los principales vectores usados en ingeniería genética son los plásmidos y algunos virus.

Los plásmidos son moléculas de ADN circular. Plásmeto de doble hélice que se pueden encontrar en las bacterias, se autorreplican debido a que poseen un origen de replicación propio y Orinen de se transmiter a otras bacterias. Ambos impicaron procesos los pueden realizar independientementa del cromosoma bacteriano. cos genes codificados por los plásmidos al expresarse en la célula hospedera le aportan a estas ciertas características que permitenidentificar la presencia del plasmido. Por elemplo, los genes de un plásmido pueden codificar para proteínas que degradan antibiótico. Por lo tanto, si una bactena integra esteplásmido en su citopiasma y sus genes se expresan. la bacteria va a

sobrevivir en un medio que contiene el antibiótico respectivo.

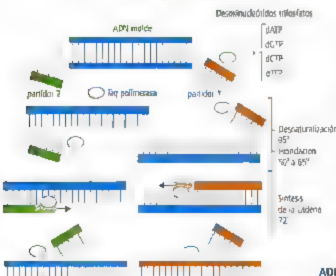
Las característica que debe poseer un plásmido para ser utilizado como vector de donamiento son: poseer un origen de replicación eficienta, que permite que en condiciones de cultivo normales se genere un mínimo de 15 a 20 copias de plasmido en cada célula bacteriana; poseer un marcador de selección, por ejemplo, debe codificar para proteínas que otorguen resistencia a los antibióticos para distinguir las bacterias que contienen un plásmido de aquellas que no lo integraron, y poseer una caja de clonamiento, es decir, una pequeña región con varias secuencias palindrómicas donde quedan actuar las enzimas de restricción.

Origen de epication Corte con encoma EcoRi Co

Formaçión de ADN recombinante usando plásmidos y enzimas de restricción. Para insertar un fragmento de ADN en un plásmido, ambos deben ser cortados con las mismas enzimas de lestricción. La molécula de ADN recombinante obtenida es introducida en una célula donde el plásmido con el ADN insertado puede autorreplicarse.

Moléculas más grandes

Reacción en cadena de la polimerasa (PCR). La técnica PCR de sus



siglas en inglés polymerase chain reaction) fue descrita en 1985 por Kary Mullis. El PCR perm te amplificar ADN obteniendo millores de copias de segmentos específicos. Estatécnica se fundamenta en la capacidad de la ADN polimerasa de replicar Descapurativación el ADN Para efectuar e proceso de amplificación por PCR se necesitan

> - ADN polimerasa. La enzima utilizada es la Tao Polimerasa una ADN polimerașa resistente a altas temperaturas que proviene de la bacteria Thermus aguaticus

ADN moide. Corresponde ai fragmento de ADN que se desea amplificar.

 Partidores o cebadores. Son dos secuencias de ADN de hebra simple, de 17-24 nucleótidos, complementanas a segmentos de cada una de ias hebras del ADN motde. Esos partidores funcionan como secuendas de inicio de la hebra nueva de ADN, a partir de los cuales la ADN. polimerasa quede añadir nuevos nucleótidos

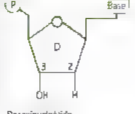
Desoxinucleótidos trifosfato. Corresponden a los nucleótidos precurspres que forman parte de las nuevas hebras de ADN.

El PCR se realiza en un termocidador, aparato capaz de realizar cambios. de temperatura en corto tiempo. Dentro de él se coloca una solución. que contiene el ADN moide que se desea amplificar, la Tag polimerasa ios partidores y los desoxinucieótidos. La reacción comienza cuando la muestra de ADN de dobie cadena es desnaturalizada a 95 °C lles deciri se separan las dos cadenas de ADN. Luego la mezda se somete a temperaturas entre 50 y 65 °C para permitir la hibridación de cada hebra. de ADN con su partidor. A partir de cada partidor la Tag polimerasa sintetiza las hebras nuevas de ADN. Esta síntesis se realiza a 72 °C, que es la temperatura óptima de la enzima. Cada ciclo de desnaturalización, hibridación y sintesis, se repite unas 30 veces para obtener miliones de moléculas idénticas del segmento de ADN correspondiente a tramo que va desde uno de los partidores al otro

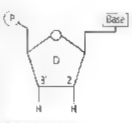
Secuenciación del ADN

La secuenciación del ADN se utiliza para determinar la secuencia de nucleóficios de un fragmento de ADN. El método más usado de secuendación se conoce como método de los terminadores de cadena. o didesoximus eótidos, el cuai se basa en una interrupción controlada. de la replicación, es decir, consiste en replicar el ADN in vitro interrumpiendo la sintesis en puntos específicos. Para realizar este tipo de secuenciación se utilizan cuatro tubos distintos, cada uno de los quales contiene los siguientes elementos; múltiples copias del ADN molde. del cual se quiere conocer su secuencia, la ADN polimerasa: el partidor complementario a ADN morde, los desoxinucleótidos trifosfato (dNTP) necesarios para sintetizar ADN, y un tipo de moléculas análogas á los dNTP, llamadas didesoxinucientidos trifosfato "ddNTP). Los ddNTP no poseen el grupo hidroxílo (OH) en la posición 3° de la desexirribosa, y por lo tanto, no pueden formar un enlace con ningún otro nucleótido. De esta forma, si se incorpora alguno de ellos en una hebra de ADN en formación, la sintesis de la nueva cadena se interrumpe inmediatamente. Cada tubo donde se realiza la reacción de sintesis de ADN contiene. uno de los cuatro tipos de ddNTP: didesoxiadenina .ddATP), didesoxiquanosina (ddGTP), didesoxicitosina (ddCTP) y didesoxitimina (ddTTP). todos marcados con isótopos radiactivos. Por ejempio, en el tubo que contiene ddCTP, la ADN polimerasa comenzará la sintesis de ADN. A medida que le corresponda incorporar e nucleótido citosina podrá-

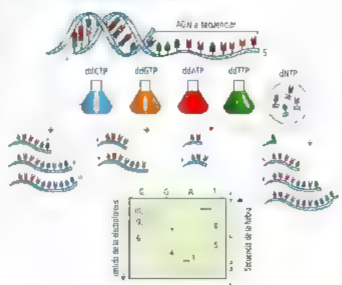
hacerio usando aleatonamente un dCTP o un ddCTP Cada vez que incorpore un ddCTP la sintesis de la nueva cadena no podrá continuar, cuego, al terminar el proceso, en ese tubo habrá un gran número de fragmentos de ADN de distinto tamaño, todos terminados en citosina radiactiva. Finalmente, los fragmentos de ADN resultantes se separan por electroforesis y se visualizan. mediante una automadiografía Las secuencia del ADN en orientación 5 la 3' se obtiene levendo. el ger desde abajo hacia amba-



Desoxinudeòtido.



Didesextructeátido.



Reacción en cadena.

en cicio.

de la polimerasa (PCR):

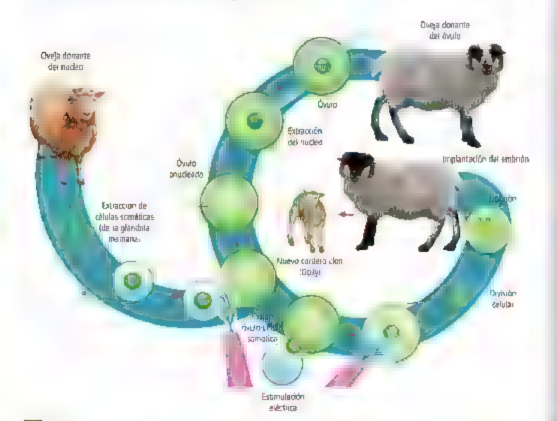
Se esquematiza solamente



Clonación reproductiva

La cionación corresponde a proceso a través del cuai se crea una copia identica de un organismo o de una parte de él. Este término se usa frecuentemente para designar al proceso de crear copias de ADN, io que se denomina clonación molecular. También hace referencia a la clonación celular u obtención de una población de células idénticas a una unida célula progenitora. Esto último es bastante sencillo en organismos procariontes, pues ellos se reproducen naturalmente de esa manera. Así, para cionar una célula bacteriana, solo basta aislarla y colocarla en un medio de cultivo con los nutrientes necesarios. En cambio, establecer clones en organismos pluricelulares, es mucho más complicado.

Generación de la oveja Dolly por transferencia nucleal En botánica, él término cion es usado para señalar a los descendientes de una única planta, los que se producen por reproducción asexual o vegetativa. Muchas plantas de cultivo son ciones que han sido producidos asexualmente a través de diversas técnicas artificiales y a partir de un único organismo.



La cionación reproductiva es una tecnología usada para generar un animal completo que tiene el mismo ADN nuclear que otro animal. Por ejemplo, la oveja Dolly fue creada por esta tecnologia. A través de un método denominado transferencia nuclear el núcleo de una célula somática de un individuo donante se transfiere a un óvulo cuyo núcleo ha sido removido. A continuación, el óvulo con el ADN de la célula donante es sometido a estimulación química o eléctrica con el objeto de que comience a dividirse y forme un embrión temprano. Una vez que el embrión cionado alcanza cierto estado de desarrollo, se impianta en el utero de una hembra hasta el nacimiento.

Los animales generados a través de transferencia nuclear no son clones idénticos del organismo donante del núcleo. Esto se debe a que solamiente el ADN nuclear es exactamente el mismo que contiene la célula donante, pues el ADN mitocondrial, que proviene de las mitocondrias ubicadas en citopiasma del òvulo, puede contener información genética distinta, Las mutaciones ocurren penódicamente tanto en el genoma nuclear como en el mitocondrial. Por lo tanto, la transferencia nuclear genera una combinación de ambos genomas diferente a la que existe en la célula donante y en la receptora.

A partir de la generación de organismos completos por transferencia nuclear se demostró que en los animales cada célula puede ser reprogramada para generar un organismo completo, tal como lo hace el cigoto en forma natural

Finalmente, grupos de científicos han propuesto usar el método de transferencia nuclear para la donación terapeutica o generación de ciones de embriones humanos como fuente de células, tejidos e incluso órganos que eventualmente podrían ser usados en la investigación sobre el desarrollo humano y en el tratamiento de algunas enfermedades como el Aizheimer y el cáncer. Lo anterior se podría lograr produciendo biastocistos, células embrionarias no diferenciadas que son capaces de generar prácticamente cualquier tipo de célula especializada. La polémica para desarrollar este procedimiento proviene de que se requiere apartar biastocistos del embrión cionado a los cinco días de desarrollo lo cual implica destruir al embrión. Esta idea es sujeta a un nitenso debate no solo dentro de la comunidad científica mundial sino también dentro de otras esferas de la sociedad, constituyendo así uno de los temas de bioética más discutidos actualmente.

Éxito de la transferencia. nuclear. Además de la oveia Dolly, que fue el primer mamffero cionado por transferencia nuclear, otras especies de mamiferos han nacido siguiendo esta técnica. (mone resus, gato, mula, yaca y caballo). En todos estos casos, las individuos que nacieron correspondieron a una pequeña proporción del total de óvutos disponibles. Por ejemplo, de los 277 óvulos. de overa que fueron usados. para transferencia nuclear solo se desa rollaron 29 embriories de los cuales. solo un organismo Dolly). nacio exitosamente



Proyecto Genoma Humano

Sequenciar Descifrar la secuencia de nucleótidos del material genético.

Mapear Determinar el orden en que están los genes y la distancia que existe entre ellos.



Segun los resultados del PGH las personas compartimos más de un 90% de nuestra Información genética

El Proyecto Genoma Humano 1990-2003) ha sido uno de los desafíos dentificos más grandes desarrollados en la historia. Fue un esfuerzo de delaboración internacional cuyo principal objetivo fue secuendar y mapear el genoma humano.

Este proyecto fue desarrollado por un consordo internacional iamado Organización del Genoma Humano (HuGO), el que secuenció el ADIV de un grupo anónimo de donantes que representaban a distintos grupos étnicos. Luego, en 1998 una iniciativa privada desarrollada por la

empresa Celera Genomics inició la sacuenciación del genoma de cinco etnias diferentes. En enero del año 2001 lambos grupos publicaron simultáneamente el primer borrador de la secuencia correspondiente al 90% de genoma humano y en abril del año 2003, se publicó la secuencia final. Una vez finalizada la secuenciación del genoma humano, la tecnologia desarrollada ha sido aprovechada para secuenciar el genoma de distintas especies, desde bacterias hasta mamiferos. Ya han sido secuenciados más de 500 genomas completos, y varios cientos de otros genomas están en proceso. La mayoría de los genomas secuenciados son de bacterias, debido a que poseen menor tamaño y es más fácil completarios. Otras especies de mamiferos cuyos proyecto genoma están más

o menos finalizados son el ratón .Mus musculus), la rata .Rattus norvegicus), el chimpancé .Pan trogiodifes) y la vaca (Bos taurus)

información contenida en el genoma humano

El análists de la secuencia del genoma ha arrolado resultados sorprendentes. El primero de ellos es que el número total de genes presentes en nuestro genoma (30 000) es infenor a lo que se esperaba. Las estimaciones preliminares pronosticaban que existian al menos 100 000 genes en nuestras células

Otro resultado está relacionado con las secuencias codificantes (exones). Un gen humano contiene en promedio, 8 a 9 exones cada uno, con una secuencia de 1.350 pares de bases, aunque ambos valores presentan una enorme diversidad entre los distintos genes. Considerando el número total de genes y el tamaño promedio de las secuencias codificantes, se estima que menos del 2% de nuestro genoma corresponde a secuencias que codifican proteinas.

También se reveló que _la densidad de genes yaria en los distintos cromosomas, siendo el cromosoma 19 el más denso, con 30 genes/millón de pares de bases, y el cromosoma 13 el menos denso, con solamente 5 genes/millón de pares de bases

Otra observación interesante es que alrededor del 50% del genoma corresponde a distintas secuencias repetitivas que no contienen genes, algunas de las cuales pueden movilizarse a otras partes del genoma.

Existen además diversas tamilias de genes que presentan una alta similitud de secuencias entre si y que se han generado durante la evolución por duplicación génica. Algunos ejemplos destacables son los cientos de genes que codifican para los receptores que permiten percibir distintos olores y las proteinas que forman parte de la hemoglobina.

Finalmente se registraron variaciones en la secuencia del ADN que cambian un nucleótido por otro distinto. Estas variantes se conocenciomo SNP (polimorfismos de un solo nucleótido o *Single Nucleotide Polymorphisms*). Por ejemplo, la secuencia CCTATA cambia una citosi da (C) por una timina (T), generando la secuencia CCTATA. Si una de estas variaciones está presente en al menos en un 1% de la población se considera que es un SNP Los SNP constituyen airedador del 90% de todas las variaciones genómicas humanas, y existe un SNP cada 100 a 300 bases a lo largo del genoma humano, lo que equivale a 10 millones de SNP en total. Dos tercios de los SNP corresponden a la sustitución de una C por una T Estas variaciones en la secuencia del ADN son

las más importantes en la ueterminación de las diferencias fenotípicas entre los individuos, y probablemente están involuciadas en el desarrollo de enfermedades hereditarias.

Aunque la secuenciación del genoma ya se completó, el análisis de las secuencias y de la expresión de los genes es una tarea que continuará por muchos años más.



Antes del término del Proyecto Genoma Humano (PGH) se conocia la localización de unos pocos genes en cada cromosoma A modo de ejemplo en la figura se muestra un esquema del cromosoma X humano con algunos de sus genas conocidos amtes del PGH, y la localización de los 1 336 genes que hoy en día han sido mapeados en ese cromosoma. Cada punto representa un gen diferente.

Organismos modificados genéticamente

En general, se llama organismo transgénico a aquellos animales, piantas o microorganismos que han sido manipulados genéticamente, ya sea eliminando o añadiendo genes de la misma especie o de especies distintas. Sin embargo, los expertos prefieren referirse a ellos como organismos modificados genét camente (OMG), debido a que, técnicamente "transgénico" es un organismo ar quaj se le ha insertado material penético, y un OMG incluye la posibilidad de eliminación o modificación. de los genes, Los OMG se obtienen utilizando técnicas de ingeniería genética. El objetivo de esta manipulación es producir organismos con características o propiedades que en forma natural no poseen, por ejempio, se pueden generar plantas con resistencia a diversos factores que las dañan, tales como las plagas de insectos o los herbicidas.

 Microproganismos modificados genéticamente Los más utilizados son las bacterias y las levaduras, Las aplicaciones más novedosas de estos microorganismos son la biorremediación, es degr, los procesos que emplean organismos biológicos para resolver problemas medioambientales, por ejemplo, el tratamiento de las aguas contaminadas por derrames de petrójeo, y, en la medicina, usando bacterias modificadas genéticamente para la producción de proteínas. tales como la insulina y la hormona de creomiento, hormonas que son usadas en el tratamiento para la diabetes y para el retraso en el crecimiento, respectivamente

Los microorganismos modificados genéticamente, a diferencia de plantas y animales, son relativamente fàciles de producir La estratequa utilizada para obtenerios es mediante vectores: el gen que codifica para la proteina que se desea obtener se incorpora en un piásmido, el cual se hace ingresar a la bacteria o levadura, según corresponda. Si el microorganismo retiene el plásmido y la proteina que expre-

se dividie en el medio dé

sa el gen de interès no resulta tóxica para su desarrollo, se obtiene un microon-,a bacteria transformatia ganismo transgénico, con las características deseadas.



Plásmido

Permeabilización enn calign de las. membraries harrenands



Emmesonia liacie iano

Producción de bacterias modificadas genéticamente

El plasmida

se ha replicado

Bacteria transformada

Ha incorporado el

splätsetild ()

 Organismos vegetares modificados genéticamente. Su producción es más compleja que la de los microorganismos debido a la dificultad de incorporar el ADN al interior de las células vegetaies, principalmente debido a la existencia de la pared de celulosa. Las plantas se modifican genéticamente con diversos finés, entre ellos: la producción de cultivos resistentes a piagas y herbicidas, la obtención de cultivos resistentes a las heladas y la generación de variedades de piantas cuyos frutos maduran más ientamente

Una forma de insertar genes foráneos en el genoma de un organismo. vegetai es mediante el uso del plásmido 77. Este plásmido pertenece a Agrobacterium tumefaciens, una tracteria del suelo que parasita las plantas. Parte del plásmido Ti puede penetrar las células vegetales el insertarse en uno de sus cromosomas provocando la aparición de tympres en el tejido de la pianta. El procedimiento consiste en usar el plásmido como un irector de los genes de interés, esto se haceremoviendo del plásmido los genes causantes de la enfermedad y reempiazándolos por ei gen que interesa que la planta exprese.



 Organismos animales modificados genéticamente. Una de las principales aplicaciones de la ingeniera genética en animales se ha centrado en la mejora de la producción animal. Un ejemplo son os peces. Se han obtenido peces transgênicos tales como truchas y salmones, que resisten mejor las bajas temperaturas o que crecenmucho más rápido debido a que se les han insertado genes provenientes de otras especies que les proporcionan estas características. En mamíferos, uno de los experimentos dásicos de introducción de denes foraneos es la inserción del gen de la hormona del cregmiento humana en el ratón. El resultado es la obtención de un ratón de tamaño y peso superior a lo normal. Actualmente existen ratas. pollos, conejos, cerdos, vacas, ovejas y cabras transgénicos

Productición de plantas modificadas genéticamente usando el plásmito 7/



Piema de rabace. themstylinica

La terapia génica consiste en la introducción de material genético en las células de un individuo con fines terapéuticos. Esta herramienta de la ingeniería genética puede ser útil para tratar enfermedades heredadas, como por ejempio la hemofilia y la fibrosis quistica, y enfermedades adquiridas, tales como el sida y el cáncer

La terapia génica puede estar dirigida, entre otros, a los siguientes propósitos

Introducir genes que el paciente no tiene.

- Reemplazar o reparar genes que funcionen de forma incorrecta.
- Inducir el suicidio de células enfermas. Esto se puede hacer por ejempio para envenenar tumores. Se introducen en las células tumorales genes suicidas que transforman una sustancia no tóxica para estas células, como el aciclovir, en un veneno. De esta forma solo las células tumorales mueren.

Fortalecer la protección del sistema inmune contra células anormales.

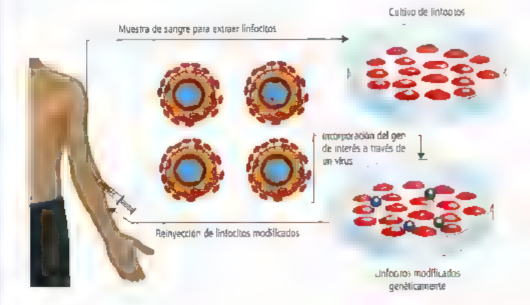
La terapia génica es potencialmente aplicable tanto en células germinaies como en células somáticas La terapia génica germinai consiste en la modificación genética de los gametos, ovocitos o espermatozoldes. Sin embargo esta aplicación de la terapia génica generaría individuos modificacións genéticamente, lo cual, por razones éticas, no es aplicable a humanos. Por otro lado, la terapia génica somática involucira la modificación genética de determinadas células somáticas y es la que se aplica actualmente.

Para que el material genético ingrese a las células se pueden usar virus modificados mediante técnicas de ingeniería genética. Estos virus, generalmente retrovirus y adenovirus, mantienen la capacidad de infectar células, pero son incapaces de realizar su cido de reproducción normal dentro de ellas. Es por eso que se utilizan como vectores para transportar la información génica que se desea introducir en una célula. Otro método i tilizado con este propósito corresponde a los lipasomas, que son vesiculas lipidicas generadas en el laboratorio. Su estructura es similar a la de la membrana plasmática pero cuando se los fabrica, se incluyen ácidos nucleicos en su interior. Los liposomas pueden fusionarse con la membrana plasmática de la célula y de esta forma se introduce el material genético.

El material genético se puade introducir en el organismo mediante tres mátodos distintos, terapia ex vívo, in situ e in vivo

- Terapla génica ex vivo. Consiste en extraer de un individuo las cêluas que presentan una anomalía, modificarias genéticamente en el aboratorio y luego volver a impiantarias en el organismo. Este tipo de terapla génica es la más utilizada debido a que presenta los menores riesgos.
- Terapia génica in situ. Consiste en la introducción de material genético directamente en el órgano cuya función es defectuosa. Es útil en aquellos casos que se requiere corregir la función de órganos de fácil acceso.
- Terapia génica in vitro El material genético se introduce al torrente circulatorio en vectores apropiados que le permitan buscar e ingresar al órgano bianco. Esta técnica aún no se aplica pero será muy útil cuando se requiera introducir material genético en células de dificil acceso.

En la terapia génica ex vivo se remueven celulas del organismo, luego son genéticamente modificadas y transplantadas de vuelta en el mismo individuo.



Ejercicios

- ¿Cuáles de las siguientes sustancias forman parte de la materia viva?
 - I. Agua.
 - IL Gases
 - III. Moléculas orgánicas.
 - IV. Sales minerales.
 - A. Solo III
 - 8. 1 y IV
 - C. If y IV
 - b. I, II y IV
 - E. , II III y Ⅳ
- Una de las características que posee toda cálula es que en ella ocurren los diferentes procesos fisiológicos realizados por los seres vivos
 - ¿Con qué posturado de la teoría cerurar se relaciona esta afirmación?
 - A. Unidad estructural
 - B. Unidad funcional
 - C. Unidad de origen
 - Unidad reproductiva
 - E. Unidad evolutiva.
- ¿Cuáles de las siguientes afirmaciones corresponden a semejanzas entre una célula procarionte y una célula eucarionte?
 - Poseer membrana nuclear
 - II. Presencia de material genético
 - II. Membrana plasmática constituida por una bicapa lipidica
 - IV. Poseer citoesqueleto
 - Presentarse en organismos unicelulares.
 - A. Ly II
 - B. 11 y 11

- C. U. 10 y V
- D. III IV y V
- E. I, II II y IV
- 4. ¿Cuál de las siguientes estructuras se caracteriza por otorgarle una forma definida a la célusa procarionte?
 - A. Pared celuiar
 - B. Citopiasma
 - C. Nucleoide.
 - D. Cápsula
 - E. Membrana piasmática
- Entre las características del citopiasma de las células eucariontes se encuentra.
 - 1, efectuar diferentes procesos metabólicos
 - II. contener organelos celulares
 - III. regular la entrada de sustanças a la célula
 - IV contener el material genético
 - Y. contener proteinas que regular la forma celular
 - Son correctas
 - A. > y [1]
 - B. Ityli
 - C. I, II y V
 - D. C. III y V
 - E., O. VYV
- ¿Cuál de las siguientes funciones NO está asociada a las proteínas del citoesqueleto?
 - A. Contracción de células musculares
 - B. Degradar moiéculas complejas
 - C. Resistencia frente al esfuerzo mecánico
 - D. Constituir los centriolos
 - E. Sostener a los organelos calulares

- 7 ¿En cuál de los siguientes organelos celulares es probable encontrar una mayor cantidad de ácidos grasos y gliceroi?
 - Peroxisomas.
 - B. Lisosomas.
 - C. Ribosomas.
 - D. Clomplasto
- E. Retículo endoplasmático liso.
- 8. ¿Cuái(es) de las siguientes características se relaciona(n) correctamente con los lisosomas?
 - I. Surgen a partir del aparato de Golgi-
- II. Se relacionan con procesos de digestión a niver celular
- III. Se originar en la membrana piasmática
- IV. Una de sus enzimas es la catalasa.
- V. Contienen enzimas que actúan a pH básico.
- A. Solo
- B. y II
- C. II, III y IV
- O. , fly IV
- E. H. III, IV y V
- 9 Una de las características que diferencian ai cloroplasto de la mitocondria corresponde al hecho de
 - A. poseer ADN
 - 8. poseer una dobie membrana.
 - C. efectuar procesos de tipo metabólico
 - D. contener pigmentos.
 - El encontrarse en células vegetales

- ¿Cuá: de las siguientes estructuras celulares se encuentra presente solo en células animates?
 - A. Lisosoma
 - B. Centriolos
 - C. Vacuola
 - Mitocondria
 - E. Ninguna de las anteriores.
- 11 ¿Qué componente celular se relaciona con el aumento del volumen celular sin que esto implique cambios en el contenido dei citoplasma?
 - A. Citaesqueleto
 - B. Citasa
 - C. Vacuola
 - D. Lisosoma
 - E. Núcleo
- 12. La lactosa, la sacarosa y la maitosa son ejemplos de carbohidratos

¿Cuántas unidades de monosacáridos poseen ertas moléculas?

- A. 1
- B. 2
- C. 6
- D. 10
- E Más de 100
- 13. ¿Cuál de las siguientes funciones NO se relaciona con los carboheiratos?
 - A. Constituir hormonas.
 - B. Formar la pared celular
 - C. Combustible celular
 - D. Reserva de nutrientes en vegetales
 - E. Formar los nucleótidos.

¿Qué característica(s) corresponde a los lipidos?

- Moiéculas insolubles en agua.
- L. Reserva energética para el organismo
- III. Constituyen un aisiante térmico.
- W. Forman las membranas cejulares
- V Pueden contener átomos de P, S y N
- A. Sola II
- B. III y 19
- C II III V IV
- b. 1, II, ill y IV
- Todas.
- Dos ejemplos de lípidos saponificables corresponden a los digiticéridos y a los triglicéridos. Ai respecto, se puede señalar que los primeros
 - A. se utilizan como reserva energética
 - B, son ácidos grasos insaturados.
 - C. actúan como aisfante térmico.
 - D. constituyen ias vitaminas A, D y K
 - El formanilas membranas celulares.
- 16. ¿Cuái de las siguientes funciones no es propia de las proteínas?
 - A. Constituir enzimas
 - Formar antiquerpos.
 - C. Reserva de nutrientes
 - Transporte de sustancias.
 - Moiécula de alto valor energético.
- 17 ¿A qué corresponde la estructura terciaria de una proteina?
 - A. Al orden de los aminoácidos
 - A la unión de diferentes cadenas peptidicas.

- C. A la capacidad de las proteínas de desnaturalizarse
- D. A la configuración tridimensional de la proteina.
- É. A la disposición espacia: de las cadenas de aminoácidos
- En relación a las enzimas, es correcto señalar que:
 - I. actúan como catalizadores biológicos
 III. una misma enzima puede intervenir en diferentes tipos de reacciones químicas
 III. disminuyen la energía de activación necesaria para una reacción química
 IV. su funcionamiento ocurre a valores óptimos de temperatura y ph
 - A. y 10
 - B. HylV
 - C. I, Illy IV
 - D. II SEYIV
 - E. L., IDyIV
- 19. El ADN es una molécula formada por dos cadenas de nucleótidos que se disponen en forma complementaria. Al respecto, se puada señalar que esta condición ocurre porque se enfrentar;
 - A. las bases nitrogenadas
 - las desoxirribosas.
 - les puentes de hidrógeno
 - D. los grupos fosfato.
 - E. Ninguna de las anteriores

¿Cuál de las siguientes afirmaciones constituye una semejanza entre la motécula de ADN y la molécula de ARN?

- A. El número de cadenas de nucleótidos
- B. El tipo de bases nitrogenadas que poseen
- C. Estar formadas por nucleótidos.
- D. El tipo de azúcar que contierien
- E. El grado de estabilidad de las moiéculas
- 21 ¿Qué efecto(s) ocurre(n) en una célula eucarionte si su núcleo se encuentra funcionardo adecuadamente?
 - I La célula se puede reproducir.
 - II. Se pueden sintetizar nuevas proteinas.
 - III. Aumenta la actividad a nivel ribosomali
 - A Solo
 - B. Solo
 - Cityll
 - D. Ly III
 - E. Todas
- 22. ¿Cuál es la función asociada con les proteínas historias que posee la cromatina?
 - A. Mantener al ADN al interior del núcleo
 - Colaborar en el proceso de transcripción.
 - C. Permitir empaquetar at ADN
 - D. Aumentar el tamaño del cromosoma.
 - E formar los puentes de hidrógeno de la moiécula de ADN.
- 23. El carrotipo normal de una mujer puede escribirse como 2n=46, XX. Al respecto, ¿cuántos pares de autosomas contiene una célula de este individuo?
 - A. 2
 - B. 22
 - C. 23

- D. 44
- E. 46

24 Son funciones de la membrana plasmática

- Il reconocer moiéculas ajenas a la célula.
- II. regular el transporte de sustancias que saien de la céluia
- III formar vesiculas
- IV. sintetizar fosfolipidos
- V. diferenciar el medio interno de la céluja de su medio externo
- A. Ly II
- B. U. DIYIV
- C. B. IV y v
- D. J. H. III y V
- E. I, II, III, IV v V
- ¿Cómo se denomina la proteina integral de la membrana plasmàtica que se fija directamente a las proteinas de la matriz extracelular y a las del citoesqueleto?
 - A. Conexinas
 - B. Colágeno
 - C. integrinas
 - Proteoglucanos
 - E. Eiastina.
- ¿Què característica corresponde al fenómeno de osmosis?
 - A. Requiere grandes captidades de energia
 - Es et movimiento de solutos a favor del gradiente de concentración
 - C. Ocurre desde un medio de mayor concentración de solutos a uno de menor concentración.
 - D. Permite la lisis celular, si el medio extracelular es hipertónico
 - E. Corresponde al movimiento del agua a través de la membrana.

27 ¿Cuá de las siguientes sustancias se mueve por difusión facilitada?

- A. Oxígeno
- B, iones pequeñas
- C. Agua
- D. Proteinas
- E. Dióxido de carbono.

28. En relación al mecanismo de transporte activo a través de la membrana plasmática, se puede señalar que

- A. ocurre en contra del gradiente de concentración
- B. se utilizar las proteinas de la membrana plasmática
- C. puede transportarse más de una sustancia a la vez.
- se degrada la molécula de ATP.
- E. Todas las anteriores.

¿Qué sustancies pueden salir de la célula por el mecanismo de exocitosis?

- A. Proteinas.
- B. Bactenas
- C. Ian potasio
- D. Glucosa
- E Cardo

¿Qué ocurre durante un proceso de tipo anabólico?

- I. Se sintetizan moléculas más complejas a partir de moléculas simples
- I., Ocurre liberación de energía ai medio.
- III. Se sintetizan moléculas morgânicas.
- A. Solo
- B. Solo II

- C. Ivil
- D. II v III
- E. I. y III

31 ¿Cuál de las siguientes opciones constituye una semajanza antre los procesos de respiración celular y fotosintesis?

- A. Ambos son procesos catabólicos
- Hay degradación moiecular
- Se realizari en el mismo organelo celular.
- D. Étectuan una cadena de transporte de electrones.
- E. Utilizan la misma moiécula aceptora de electrones

3.2 Los receptores de señales a nivel celular sé caracterizan por

- encontrarse solo en la membrana plasmática.
- II. efectuar una respuesta celular masiva.
- III. poseer un lugar de unión específico para determinada molécula señal.
- IV, repbir diferentes tipos de señales.
- V. captar la seña: enviada por otracélula
- Alyl
- B. ∥ y V
- C II, IV y V
- D. , II, III y V
- E. Todas

33 ¿Qué se entiende por el mecanismo de transducción de señales?

- A. La respuesta que se genera en una célula debido a la señal que esta recibe
- B. El proceso de generación de una respuesta celular, una vez que se recibe una seña;
- El paso de la señal a través de la membrana plasmática
- D. La actividad de la proteïna GTP esa, como respuesta a una señal extracelular
- E. Los cambios que experimenta la molécula ligando una vez que se une a su receptor

34 ¿En que etapa del ciclo celular ocurren los procesos de reparación del ADN y la cromatina comienza a condensarse?

- A. G0
- B. G1
- C. G2
- D. S
- E. Mitosis.

35 Si se observa una célula que está en la etapa de metafase de la mitosis, ¿qué se podría encontrar?

- I. Membrana nuclear.
- II. Huso mitótico desarrollado
- III. Cromosomas en el piano equatorial de la céluia
- IV. Fragmentación del citopiasma
- A. Solo II
- B. Ily li
- C y ill
- D. II, II y IV
- E. 1, II, III y ™

36. Si una célula de una especie vegetal posee 24 cromosomas ¿cuál será el resultado de su mitosis?

- A. Una céluia con 24 cromosomas
- Una céluia con 12 crornosomas.
- C Dos células con 24 cromosomas.
- Dos células con 12 cromosomas.
- E. Cuatro células con 12 cromosomas

37 Si una célula posee una cantidad total de 12 cromosomas, ¿cuántos pares de cromosomas tendrá una célula al término de la telofase la de la meiosis?

- A. 3
- B. 6
- C 12
- D. 24
- E. Ninguna de las antenores.

¿Cuál de las siguientes situaciones NO se relaciona con el proceso de meiosis?

- A. Mayor variabilidad genética.
- Reducción del número de cromosomas
- □ Formación de gametos.
- Obtención de células diferentes a las progenitoras.
- E. Reparación y renovación de tejidos.

39 ¿Cuál de las siguientes situaciones ocurre durante la telofase mitótica?

- A. Desaparecen los nucleolos
- Ocurre la separación de las cromátidas.
- C. El material genético se está duplicando
- Desaparece el huso mitótico.
- Los cromosomas están en su máximo de concentración

¿Cuáles de las siguientes etapas de la meiosis favorecen la variabilidad genética?

I, Profase

II. Profase II.

Metalase

IV. Metafase II.

V. Anafase

A Solo

B. 1 y 11

C. II y II

D. II, III y IV

E. , III y V

41 ¿Qué función cumple la molécula de ARNm dentro del proceso de expresión génica?

- Corresponde a la información genética contenida en los gametos
- Transporta la información contenida en los genes, para efectuar la síntesis de proteinas.
- C. Es capaz de replicarse y originar nuevas moléculas
- D. Permite conservar la información genética de la especie.
- E Todas son correctas

En relación al proceso de replicación del ADN, es correcto señalar que

I, sucede de forma semiconservativa.

Billocurre en dirección 5 - 3

 I. ia enzima ADN polimerasa es la que sintetiza los fragmentos cebadores.

IV. la enzima ligasa es la que une los fragmentos de Okazak.

A. Ly III.

B. II y IV

C. ∈ II y III

- D. Luyiv
- E. Todas son correctas

43. ¿Cuál de las siguientes opciones referidas a les mutaciones es correcta?

- A. Un ejemplo de mutación puntual es el rempiazo de un nucleótido por otro.
- En una translocación se intercambian segmentos de cromosomas no homólogos.
- En una amplificación, se agregan nuevas zonas cromosómicas
- Existen mutaciones nucleotidicas y cromosómicas
- E. Todas son correctas

44. Una vez que ocurre el proceso de transcripción, el ARN mensajero es sometido posteriormente al proceso de maduración, en el cual se.

- A. eliminari zonas dei ARN llamadas exones
- B. sintetizan ias proteinas
- C. eliminan las zonas llamadas intrones.
- D. realiza un proceso de transcripción inversa
- El efectúa una deleción de nucleótidos

45. En los seres vivos, existen diferentes formas de regular el proceso de transcripción del ARN, excepto:

- A. adición de una secuencia de nucleóndos al inicio dei ARN mensajero.
- B. secuencias reguladoras como promotores y operadores.
- C, proteinas que se unen a las sécuencias reguladoras de genes.
- D. controi de tipo hormonal.
- E. proteínas llamadas tactores de transcripción generales

En relación al proceso de diferenciación celurar se puede afirmar que

I, ocurre en células totipotenciales.

 requiere la participación de genes reguladores de la expresión génica

III. corresponde ai proceso en que cétulas especializadas se convierten en células troncales.

IV ocurre solo durante el desarrollo embrionario.

A. y .

B. Illy IV

C. . 1 y II

D. J. III y IV

E. D. III v IV

47 En relación al proceso de inducción cefular, podemos decir que.

- A. la célula inducidora requiere gran cantidad de receptores de membrana.
- B. la célula inducidora se destruye.
- c. la célula respondedora modifica su fenotipo
- D. la célula respondedora modifica su genotipo
- E. la césula inducidora se divide

Solucionario

9. D

48. En e) caso de una planta genéticamente modificada, ¿cuái(es) de las siguientes moléculas pertenecientes a un organismo de otra especie podrá contener?

I. Proteinas

II. Segmentos de ADN.

Ili Moiéculas de ARN mensajero

A. Solo II.

B. Sala II

C. y III

D. || y ||

E. ., II y II

¿Qué procedimiento se empleó para cionar a la oveja Dotly?

- A. Mu tiplicación vegetativa
- 8. Secuenciación de ADN
- C. Clonación con enzimas de restricción
- D. Transferencia de núcleo.
- E. Transferencia de genes por Agrobactenunm tumefaciens.

1 8	10. B	19. A	28. E	37 A	46. A
2. B	11 C	20. C	29. A	38. E	47. C
3. €	12 B	23 E	30. A	39 D	48. E
4. A	13. A	22. C	31 D	40. B	49. D

4. A	13. A	22. (31 D	40. B
5. C	14. E	23. B	32. B	41 B
6. B	15. E	24. D	33, B	42 D
7 E	16. €	25. C	34. C	43. E
R B	12 D	75 5	25 b	AA 7

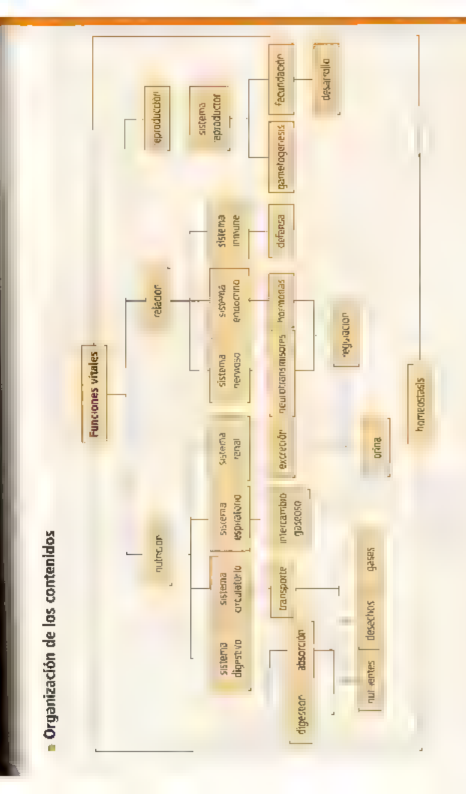
17 D 25. E 35. B 44. C 18. C 27 B 36. C 45. A



Procesos y funciones vitales

as características fundamentales de todo ser vivo o sus funciones vitales son tres, nutrición relación y reproducción La nutrición se refiere a la capacidad de obtener materia del medio externo y utilizaria para su desamblio crecimiento y mantención. La relación consiste en la capacidad de responder a cambios en el medio ambiente que lo rodea. Por último, la reproducción corresponde a la capacidad de originar descendencia.

En los seres vivos pluncelulares complejos, como el ser humano estas tres funciones son realizadas gracias a la acción cooperativa y coordinada de células organizadas en tejidos especializados que conforman órganos y vías de transporte que, en su conjunto, se denominan sistemas. Cada sistema desarrolla procesos fisiológicos específicos que permiten concretar aiguna o todas las funciones vitales, por ejemplo, el sistema digestivo lleva a cabo la digestión y absorción de los nutrientes: el sistema respiratorio, el intercambio gaseoso, y el sistema circulatorio el transporte de los nutrientes, gases y desechos hacia los órganos de destino. Además, existem sistemas coordinadores que integran y regulan la actividad de los otros sistemas. Así, la comunicación y la colaboración entre los sistemas son esenciales para la supervivencia de individuo.



Alimentos y nutrientes

Allmentación y natrición La a imentación consiste en todas las actividades, conscientes y voluntanas, que realizamos para obtener e Ingerir alimentos. La mutrición es el conjunto de procesos fisiológicos por los cuales el crganismo recibe, transforma y utiliza los nutrientes contendos en los aborentos. Las células que conforman nuestro organismo necesitan un aporte de materia y energia para mantener sus procesos vitales (nutrición, reproducción y reacción a los estimulos). Estas fuentes de materia y energia son externas y se obtienen de los alimentos. Los alimentos están formados por una mezcia de moléculas orgánicas e inorgánicas llamadas nutrientes, a partir de los cuales se obtiene energia para poner en funcionamiento las diversas actividades celulares, materia prima para la construcción y reparación de tajidos y sustancias reguladoras de algunos procesos del organismo

La materia prima que los nutrientes aportan a las células es aprovechada en procesos que involuciran la generación de células nuevas, como el crecimiento, la renovación celular y la reparación de tejidos.

Crecimiento El tamaño y masa corporal de un individuo aumentan a medida que crece eso implica que el número de células también aumenta. Los nutrientes cumplen una importante función en este proceso, ya que proporcionan la materia prima para generar otras células a través de la reproducción.



Renovación celular. Corresponde a la generación de nuevas células en reemplazo de aquellas que han muerto sin reproducirse. Ciertos tejidos, como la piel y la sangre, poseen células de reserva cuya función es reproducirse constantemente, restituyendo así aquellas células muertas.

Erasburs

 Reparación de tejidos Los tejidos que han sido dañados por lesiones, como una herida o una fractura, deben repararse. Esta reparación contempia la generación de células nuevas dei mismo tejido que ha sido dañado.

∡rtaito germinativo

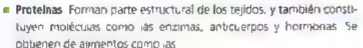


Microfotografia de la epidermis que corresponde a la capa más externa de la piel. En la epidermis existe un grupo de células en constante división llamado estrato germinativo que produce células nuevas para renovar aquellas que mueren en la super(licie

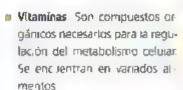
Todos los aumientos poseen uno o más nutrientes que pueden ser aprovechados por el organismo. Los nutrientes se clasifican en seis grupos orincipales.

- Carbohidratos Aportan energia inmediata a las células del organismo.
 Se enquentran principalmente en alimentos como el arroz, las pastas, los cereales, el pan y el azucar.
- Lípidos. Aportan energía de reserva a la célula y son constituyentes principales de las membranas celulares. Algunos alimentos que son fuente de lípidos son la mantequilla, el acelte de cocina, la parta, el mant y las nueces.





carnes, el pescado, los lácteos. os huevos y las legurabres.





- Sales minerales. Son sustancias inorgánicas, cada una de las cuales cumple funciones específicas en el organismo. Por ejemplo, el sodio y el potasio participan en la conducción del impulso nervioso, el hierro en el transporte de oxigeno y el calcio en la formación de huesos y dientes. Se ingieran disueltas en el agua y en diversos alimentos (lácteos, pescado, carnes, manscos, etc.)
- Agua Es un componente imprescindible de la materia viva. Cumpie importantes funciones en el organismo, entre ellas, disuelve la mayorla de las moléculas orgánicas y sales minerales, es el medio de transporte de nutrientes y regula la temperatura corporal. Está presente en la mayorla de los alimentos, especialmente en frutas y verduras.







Las vitaminas

Nutrientes esenciales

Los nutrientes que no pueder ser simetizados por el otganismo y por lo tanto deber incluirse obligatoriamente en la dieta, son los matrientes esenciales, por ejemplo, algunos aminoácidos, ácidos grasos polinsaturados, ultaminas y minerales. Las vitaminas son un grupo de moléculas orgánicas que participan en a regulación de los procesos fisiológicos que ocurren en el organismo. Por lo general no pueden ser sintetizadas por nuestras células, por lo que deben ser ingendas en los alimentos.

Algunas vitaminas están disueltas en las grasas y en los aceites animales y vegetales, y son denominadas vitaminas liposolubles (vitaminas A, D, E y K). Las vitaminas que se disuelven en agua son llamadas vitaminas hidrosolubles y corresponden a las vitaminas del complejo B y vitamina C. Cada uno de los distintos tipos de vitaminas se encuentra en determinados alimentos y cumpien una o varias funciones.

Las vitaminas son requeridas en cantidades muy pequeñas por nuestro organismo, sin embargo, si su ingesta es inferior a la cantidad necesaria, se pueden producir graves problemas de saiud, debido a que los procesos en los que participari no pueden llevarse a cabo correctamente. La avitaminosis es una enfermedad producida por la falta de vitaminas en el organismo.

Por otro iado e exceso de vitaminas o **hipervitaminosis** también puede ser peligroso. En el caso de las vitaminas hidrosolubles, el exceso puede eliminarse por la orina. En cambio la sobredosis de vitaminas liposolubles tiene efectos tóxicos debido a que tienden a almacenarse y acumularse en las células, especialmente en el higado.

Vitaminas Ilposolubles	Fuentes	Functiones	Efectos de su deficiencia
A (retinal)	ethe, higado, zarahories,	Formación de pigmentos visuales. Formación y mantención del cejido áseo y epiteliar	Ceguera noctuma; fragilidad y fractura de huesos y dientes; sequedad de la pies y pelo engrosamiento y sequedad de la comea.
D (calciferel)	Aceine de pescudo, higado, yema de huevo, seche fartificada.	Favorece la absorción digestiva del calcio y fósforo y su fijación en huesos y dientes.	Osteomalacia en adultos, raquitismo en hiños
E (cocoferol)	Aceite regeta, verduras, rueces, germen de trigo	Anticoldante, residencia de los glóbulos rojos a la hemólisis, lavorece la formación de membranas celulares.	Fragilidad de glóbulos rojos, anomalias en las membranas celulares, problemas nerviosos y musculares.
K	Espiracas, coliflor, repolio e higado. Producida por bacterias ntestinales.	Sintesis de factores de coaquiación de la sangre	Hematomas, sangrado excesivo

Vitaminas hidrosorubles		Fuentes	Functiones	Efectos de su deficiencia
	B (tiamina)	Legumbres, cereales, cerdo, frueyo, Nigado y Jevadura.	Participa en el metabolismo de los carbohidrates.	Sistesis insuficiente de ATP para las células musculares y nervosas beir beri (desorden neurológico): insuficiencia carolaca.
	B ₇ "iboflavna:	Levadura, cames rojas, cereales, espárragos, arvejas, remolacha y mant.	Participa en la sintesis de coerca- mas de la respusación celulat	Utilización madecuada de exigeno vausando patelogias oculares; anemia; fixuras en la piel y thuocsas.
	B ₃ ma cina)	Leyadura, productos lácteos, carpes, hueyo, cereales, orvejicas, porotos verdes.	Participa en el metabolismo de lipidos, proteínas y carbohidratos.	Pelagra («riflamación de la pre), olianea y alteraciones fisiológicas,
	B _S (ácido pantolerado)	Came, higado, riñón, legumbers, levadura, verduras, cereales.	Forma parte de la coenzinta A, que es necesaria en muchas reacciones del metabolismo celular	En pruebas experimentales se ha presentado fatiga, degeneración neutomuscular y producción presi iciente de homonas esteroides.
B _B (pindowna)		Hugado, saimón, regumbres, cereales, espinara, tomate, tevadura, Sintetizada por bacterias intetizada por bacterias	Coerzima del metabolismo de los aminoácidos y de los triglicéridos. Participa en la producción de anticuerpos.	Demakkis, retraso del credimento nauseas, convuksiones.
	B _g (acido (ólico)	verduras, higado. Sintetizado por bacterias (ntestinaies.	Producción normal de glóbulos blancos y rojos. Sintesis de ácidos nucleicos.	Producción de gióbulos rojos anormales (anemia macrocítica)
	8 ₁₂ (danocobelamina)	Visceras, carnes rojas, huevos, productos iácteos.	Formación de globulos rojos y mantención del sistema nervicso central	Anemia y glóbislos rojos maitormados, alreraciones neurosiquiatricas.
	B _{ij} (bioluna)	Sintetizado por bacterias antestivales, Higado, huevo, verduras.	Coenzima necesaria para la sintesis de addos grasos, purinas y es otros procesos metabólicos.	Dermatitis, fatiga, dolor muscula náuseas.
C	(áddo ascórbico)	Frutas citricas, tomates y verduras frescas,	Estimulación del metabolismo, de la ciratrización y de las defensas del organismos anticulciante.	Escolbujo: anemia; cicatrización deficiente y hemorragias, debiliramiento dental; retraso en el cracimiento.

Coenzimas. Las coenzimas son moléculas orgânicas no profeicas, que se asocian a una enzima y participan en la reacción quimica que esta última cataliza. Muchas coenzimas denvas de las vitaminas, por ejemplo, el FAD (dinucleótido de flavina y adenina), es una coenzima que deriva de la liboflavina o vitamina B₂, y el NAD (dinucleótido de nicotinamida y adenina) es una coenzima que deriva de la niacina o vitamina B₃.

Aporte calórico y nutritivo

Caluría Una calona es la cantidad de energia calòrica pecesana para elevar la temperatura de un gramo de agua en 1 °C, desde 14 °C a 5 °C Los alimentos se pueden caracterizar segun dos aspectos, el contenido nutritivo y el contenido calórico que aportan los nutrientes que los constituyen

El contenido nutritivo corresponde a la variedad y cantidad de nutriéntes que un alimento posee. Por su parte lel contenido calórico se refiere a la cantidad de energía almacenada en un alimento. Para expresar e contenido calórico de un alimento se usa la caloria cal). Sin embargo, como es una unidad muy pequeña comparada a la gran cantidad de energía que pueden liberar los alimentos, se utiliza la kilocaloria (Kcal). Una kilocaloria equivale a 1.000 calorias

El contenido energético de un alimento depende, a su vez, del valor energético de sus nutrientes, es decir de la cantidad de kijocalorías que abera cada uno de los nutrientes que lo componen

Kilocalorías iberadas por la oxidación de cada nutriente						
Nutrient						
Proteinas	4 Kçaj					
Lipidos	9 Kcai					
Carbohidratos	4 Ksai					

Si bien las vitaminas, las sales minerales y el agua no aportan energia al organismo, estos son nutrientes imprescindíbles en la realización de muchos procesos fisiológicos



Un piato de comida, puede contener en distintas proporciones, cada uno de ios distintos tipos de nutrentes que nuestro or ganismo necesita.

Importancia de las proteínas en el crecimiento

Los alimentos nos entregan diversos nutrientes, entre ellos las protefnas, que tienen un importante roi estructural en el organismo, puesto que constituyen la mayoría de las estructuras celulares, tales como las membranas y el citoesqueleto, y además forman hormonas y enzimas que cumpien funciones específicas para el correcto funcionamiento del organismo.

En las células, las proteínas se sintetizan a partir de los 20 aminoácidos que existen en la naturaleza. Estos aminoácidos se obtienen a través de las proteínas que son ingendas en la dieta, las que son degradadas en el tubo digestivo. De esta manera, el organismo puede sintetizar las proteínas necesarias para realizar sus funciones.

En la dieta se puede ingerir tanto proteínas de origen animal como vegetal. Las proteínas de origen animal, también denominadas proteínas completas, contienen todos los aminoácidos esenciales. En cambio, las proteínas de origen vegetal no son completas, dado que carecen de ciertos aminoácidos. Así, por ejempio, las legumbres carecen de los aminoácidos metionina y triptófano, los que son abundantes en la leche

En el higado ocurre la transformación de unos aminoácidos en otros para asegurar la vanedad necesaria para la síntesis proteica. No obstante existen algunos aminoácidos que pueden ser adquiridos solo a través de la dieta, dado que no pueden ser obtenidos por transformación en el higado, a estos aminoácidos se les denomina aminoácidos esenciales. Para los adultos, son aminoácidos esenciales el triptófano, la listina, la metionina, la valina, la leucina, la isoleucina, la treonina y la fenilalamina, en los niños, además de los ya señalados, la arginina y la histolina.

Por o tanto, mediante una alimentación adecuada se podría asegurar la variedad de aminoácidos necesanos para la síntesis de las diversas proteinas que nuestras céluias requieren

Aminoácidos	Pro	rtoina .
esencales (%,	Caseins (pm)eins or di nibe)	Cetna Iprateina de-mald
Leuciná	9.2	24
Spieurina	6,1	7,3
risine	8.2	Ü
Mesionina	3.4	23
Femilalan ma	5,0	5.4
Theorina	4,9	2
Impiófano	1.2	Đ.
Valina	7.	

Fuente: MINEDUC, Programa de estudio Biologia. Primer ano medio. 1998.



Requerimiento proteico de la mujer El requerimiento proteico de la mujer es distinto de acuerdo a su condición para una mujer adulta, el requerimiento proteico diario es de 460 gramos; el de una mujer embarazada es de 70 gramos y el de una mujer en período de lactancia, 80 gramos.

Tasa metabólica basal

La parabra metaborismo hace referencia a ra suma de todas res reacciones químicas que ocurren en el arterior de ras células. Del total de ra
energia liberada en ros procesos metabólicos, una parte es utilizada
para a sintesis de ATP mientras que otra parte se libera en forma de
calor la producción de caror corporal sirve como una medida del
metabolismo y se mide en kriocalorias, la cantidad de calor (killocalorias)
que nuestro cuerpo produce en un tiempo determinado se denomina
tasa metabólica.

La tasa metabólica puede ser influida por factores como el ejercicio físico, la temperatura corporal, la acción del sistema nervioso y endocrino, a ingesta de alimentos, el sexo, la edad y el estado nutricional.

Ejercido físico Al realizar actividad física, la tasa metabólica puede aumentar hasta 15 veces su valor en estado de reposo. Las personas que realizan ejercido constantemente tienen una tasa metabólica mayor que una persona sedentaria.



- Temperatura corporal Mientras mayor sea la temperatura corporal, mayor es la tasa metabólica. Esto se debe a que un aumento de la temperatura del organismo acelera la velocidad de las reacciones metabólicas que ocurren en las células.
- Ingesta de alimentos. La ingesta de alimentos aumenta la tasa metabólica entre un 10% y un 20%, aproximadamente. Este aumento es mavor con la ingesta de proteinas y menor con el consumo de carbohidratos y lípidos.



- Acción del sistema nervioso y endocrino. Las situaciones de estrés inducen la acción conjunta del sistema nervioso y endocrino que liberar neurotransmisores y hormonas, respectivamente, aumentando la tasa metabólica.
- Sexo. La tasa metabólica es menor en mujeres que en hombres. Sin embargo, durante el embarazo y la lactancia, la tasa metabólica de las mujeres aumenta.

 Edad. A mayor edad, la tasa metabólica disminuye. Por lo tanto, ids niños tienen una tasa metabólica mayor que un adulto.



 Estado nutricional, Las personas desnutricias tienen una tasa metabólica.

menor que la de un individuo con un estado nutricional normal

Para conocer la tasa metabólica de una persona lesta se puede medir o se puede calcular a partir de tablas

- Medición. La tasa metabólica se mide en un estado basar es decir en condiciones corporales donde la liberación de calor proviene de las reacciones de degradación de nutrientes y no de otros procesos metabólicos. La tasa metabólica, en estas condiciones, se denomina tasa metabólica basal (TMB, y se mide en ayuno de 12 horas, reposo muscular y a una temperatura ambiente de 20 °C
 - La tasa metabólica basal corresponde a la cantidad mínima de energía requerida para mantener las funciones corporales vitales, como conservar la temperatura corpora constante (37 °C, aproximadamente), el movimiento del corazón y de los musculos intercostales durante la respiración, y el funcionamiento de órganos como el hígado, los riñones y el cerebro.
- Cálculo Una forma simple de estimar la TMB de una persona es calcularla a partir de tablas que se han obtenido al medir la TMB de muchos individuos, hombres y mujeres de diferentes edades. Para calcularla se utilizan fórmulas estandarizadas que consideran las diferencias que existen debido al sexio y la edad de la persona.

Tasa metabólica basal según sexo y edad							
	Tasa metabolica (Kcal/dia)						
Edad (años)	Mujeres	Hombres					
0 3	61 x kg 51	60,9 x kg 54					
0 18	12,2 x kg + 746	17,5 x kg + 651					
19 ~ 30	14,7 x kg + 496	15,3 x kg + 679					
31 ~ 60	8,7 x kg + 829	11,6 x kg + 879					

Fuente MINEDUC Programa de estudio Biologia. Primer año medio. 1998

Cálcuro de la TMB. Para calcular la tasa metabólica basal de una persona se debe buscai en la tabla "Tasa metabólica basal según sexo y edad" la fórmula que corresponde a sus características corporales (sexo y edad). Por ejemplo, para una mujer de 16 años, cuya masa corporal és de 59 kg, su tasa metabólica basal es 1 465,8 Kcalidia (12,2 x 59 + 746)



Sedentarismo En Chile, según datos del Ministerio de Sajud, cerca de un 80% de los adolescentes entre 15 y 19 años es sedentario, es decir, permanece la mayor parte del día sentado. La ausencia de actividad física es un factor de riesgo para la aparición de enfermedades cardiovasculares, como la hipertensión arterial, ateroesderosis, enfermedades comunias, etc.

La actividad física que realiza cada individuo también hace variar la TMB. Es así como los deportistas, que realizan una actividad física intensa, gastan más energía y tienen una TMB mayor que una persona sedentaria. Por lo tanto, el resultado obtenido para la TMB de una persona debe multiplicarse por un factor de ajuste que considere el tipo de actividad física que realiza.

- Actividad sedentaria. Se refiere a personas que pasan todo el día sentadas, sin realizar ningún tipo de estuerzo físico. Por ejemplo, estudiantes que permanecen sentados en la sala de clase y frente al computador se trasladan en automóviles o buses y realizan actividades de recreación sentados.
- Actividad ligera: Personas que pasen la mayor parte del tiempo sentadas o de pie. Por ejemplo, secretarias, profesores o dentistas.
- Actividad moderada. Personas que pasan la mayor parte del tiempo de pre y moviéndose. Por ejemplo, estudiantes que realizan actividad física.
- Actividad intensa. Personas que están en constante movimiento y que realizar actividades que requieren de gran esfuerzo físico. Por ejemplo, deportistas de alto rendimiento y ballarines profesionales.

Factor de ajuste de los requerimientos energéticos según el nivel de actividad fisica							
Nivel de actividad física	e según el nivel dad física						
	Mujeres	Hombres					
Sedentana	1.2	1 2					
Ligera	55	1 56					
Moderada	54	78					
Intensa	BZ	2 1					

Fuente MINEDUC Programa de estudio Biologia. Primer año medio. 1998.

Por ejemplo, se ha calculado que la tasa metabólica basal de una joven es 1 465,8 kcal/dia. Si esta persona realiza una actividad física ligera, su TMB ajustada es 2 271,99 kcal/dia (1 465,8 x 1 55)

Requerimientos energéticos

Para realizar cualquier actividad física, se necesita de un aporte energético extra a requerido para mantener el metabolismo basa

Los requerimientos energéticos corresponden a la cantidad de energia que cada persona hecesita dianamente de acuerdo a su tasa metabólica basal, y a las actividades que realice habitualmente.

Mientras mayor sea la actividad física, mayor es la necesidad de energía. De la misma manera, las mujeres embarazadas y en período de lactancia requieren de un aporte adictional de nutri entes y energía para que los procesos anabólicos que ocurren durante esta etapa se desarrollen de manera adecuada. Así, una mujer embarazada requiere un aporte extra de 285 Ksal diariamente y una mujer en período de jactancia, 500 Kcal.

Para conocer los requerimientos energéticos de una persona existen tabias elaboradas por organismos especializados, como la OMS (Organización Mundial de la Salud), la FAO (Organización de las Naciones Unidas para la Agricultura y la Alimentación) y la UNU (Universidad de Naciones Unidas), que establecen las necesidades promedio de energía considerando la edad, el sexo y el nivel de actividad física.

Necesi	Necesidades promedio divins de energia por kilogramo de peso en la adolescencia*							
Edad	Peso	(kg)	Energia (Kcal/Kg/dia)					
COAU	Hombres	Mujeres	Hombres	Mujeres				
2 3	433	43,9	60	52				
13-14	48 5	47.8	58	49				
14 - 15	53.9	50.8	56	47				
15 16	58.5	53 1	53	46				
6 17	62 9	54.6	52	44				
17 - 18	66	55,7	50	44				

Fuente. Adaptado de Guias de alimentación hasta la adolescencia. Ministerio de Salud. 2005

^{*} Requerimientos energéticos calculados considerando actividad física moderada

IMC y balance energético

Para saber si el peso corporal de una persona se encuentra en una condición saludable, se calcula su Indice de masa corporal (IMC). El IMC es un indicador hutricional simple que establece si el peso corporal de un individuo está dentro de los limites aceptables para su estatura. Se utiliza para establecer el estado nutricional el identificar estados de obesidad, sobrepeso o desnutrición

La fórmula para calcular el IMC es la siguiente:

$$tMC = \frac{peso (kg)}{estatura^{2} (m^{2})}$$

Charles the state of the state							
Estado nutricional							
Enflaquetido							
Normai							
Sobrepeso							
Sobrepeso							
Obesidad							
Obesidad							

Fuente MINEDUC, Programa de estudio Biología. Primer año medio, 1998.

Por ejémpio, una joven cuya estatura es 1.73 m y su masa corporal es 62 kg, tiene un IMC= 20.7 (62 kg = (1,73 m)³), y por lo tanto, se puede establecer que su estado putriciona, es normal



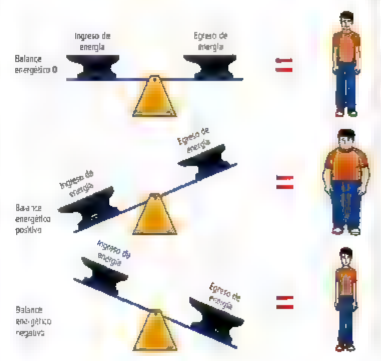
Fisicoculturistas Los fisicoculturistas desarrollar una gran cantidad de masa muscular y por este motivo pueden tener un MC alto sin ser obesos, La razón se debe a que el tejido muscular pesa más que la grasa.

Balance energético

El balance energético se refiere a la relaçión entre el ingreso y egreso de energía del organismo. Cuando el balance energético es œro existe un equilibrio entre la cantidad de energía que ingresa al organismo y la cantidad de energía que es utilizada.

un balance energético positivo quiere decir que se ingrere más energia de la que se gasta en las actividades dianas. Así se gana peso corporal, debido a que el exceso de energia se acumula en forma de grasa en los adipocitos, células que almacenan grasa

Por el contrario, si el balance energético es negativo, la entrada de energía es menor que los requerimientos energéticos del organismo, por lo que los depósitos de grasa se utilizan como fuente de energía y se pierde peso corporal. Tanto un balance energético positivo como negativo pueden desencadenar enfermedades outricionales como la obesidad y otras por carencias de nutrientes, como la desnutrición y la avitaminosis.





La ingesta excesiva de alimentos noos en lípidos y carbohidratos, junto a ra ausenda de actividad física, son uno de los principales factores que gatillan la obesidad.



La carencia de uno o más nutrientes en la dieta o problemas fisiclógicos que impidan al organismo asimilarlos, causa desnutrición

Genes y obesidad.

Estudios de los últimos años han determinado que tamo en animales como en el ser humano existen alrededor de 20 genes asociados con la obesidad. Estos genes serían los responsables de la regulación de procesos de gasto energetico a nivel celular

Depósitos de energía en el organismo

uno de los nutrientes más importantes de nuestro metabolismo es la glucosa que es a principal fuente de energía usada por las células. Todos los carbohidratos que se ingieren en la dieta finalmente son convertidos en glucosa. Esta molécula es transportada por la sangre a los órganos y tejidos donde se necesita energía de manera inmediata. La glucosa que no es utilizada se almacena principalmente en las células musculares y en las células del higado (hepatocitos), formando gránulos de glucógeno. El glucógeno es una larga cadena formada por la unión de múltiples moléculas de glucosa. El proceso de síntesis de glucógeno a partir de glucosa se denomina glucogénesis.

Si la capacidad de almacenamiento de giucógeno en las células muscuiares y en los hepatocitos se sobrepasa, el exceso de giucosa es transformada en ácidos grasos y glicerol. Estas moléculas, unto a los lípidos que provienen de la ingesta de alimentos ricos en grasas, son almacenadas, como triglicéridos, en células especializadas llamadas adipocitos. Los adipocitos constituyen el tejido adiposo o tejido graso, que se ubica en todo el cuerpo principalmente formando gruesas capas bajo la piel, alrededor de los riñones y entre los músculos. Los lípidos que se almacenan en los adipocitos constituyen la mayor parte de las reservas energéticas del organismo (98%) y su acumulación en el tejido adiposo es responsable del aumento de peso corporal producto de que se ingieren más calorías de las que el organismo utiliza.

Cuando las células de nuestro organismo requieren energia pero los niveles de glucosa circulantes son muy bajos, por ejemplo después de un periodo de ayuno prolongado, el glucógeno almacenado en las células musculares y hepatocitos se degrada en glucosa. Este proceso de degradación de glucógeno en glucosa se denomina glucogenólista. En las células musculares, la glucosa obtenida por esta vía, es utilizada por la misma célula para obtener energia. En cambio, en los hepatocitos, la glucosa es liberada a la sangre y, a tlavés de ella, transportada a los demás órganos de nuestro cuerpo.

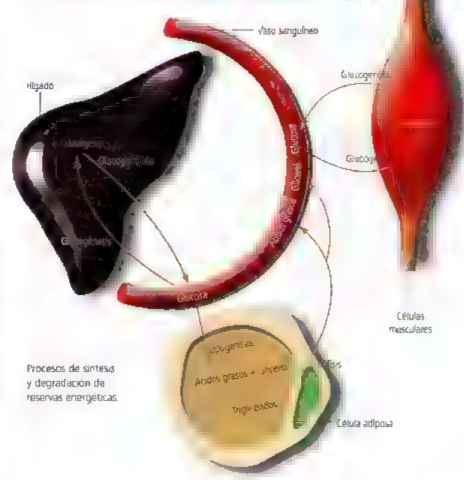
Adipocito visto a microscopio óptico.

Cuando las reservas de glucógeno se agotan, el organismo cómienza a utilizar como fuente de energía las reservas de lipidos. A través de la lipidos dos triglicéridos almacenados en los adipocitos se descomponen en glicerol y ácidos grasos. El glicerol, posteriormente puede transformarse en glucosa que es utilizada directamente por las células que la necesitan Los ácidos grasos entran a un proceso llamado β-oxidación, y luego pueden incorporarse a la secuencia catabólica de la respiración celular para sintetizar ATP

proceso de sintesas de glucosa a partir de moléculas que no son carbohidratos (por ejemplo, ácido táctico, glicerol y ciertos amintiácidos). Ocurre en los hapatocitos y en las células de la corteza renai.

Gluconeogénesis. Es el

A partir de las proteinas también se puede obtener energia, sin embargo, se prioriza el uso de estos nutrientes como parte estructural de nuestro organismo. Solo en momentos de ayuno extremo, luego de que se han agotado las reservas de glucógeno del higado y de triglicéndos del tejido adiposo, se utilizan aminoácidos como fuente de energia.



Lipogénesis, cas células

hepáticas y los adipocitos

Dieta equilibrada

El conjunto de alimentos consumidos normalmente se denomina dieta Los tipos de dieta dependen de lestilo de vida de las personas, la edad el sexo y la actividad ifisica. Es recomendable que la dieta de las personas sea equilibrada.

Una dieta equilibrada o balanceada contiene todos los nutnentes que el organismo necesita para su correcto funcionamiento, en las proporciones adecuadas a los requerimientos nutricionales y energéticos de cada persona

Para seleccionar los alimentos que se deben incluir en nuestra dieta, se tiene que considerar su composición nutritiva y energética. Una dieta equilibrada, al proporcionar la energía necesaria para compensar el gasto energético de todas las actividades del organismo, perm te mantener el peso corporal en rangos normales.

Además, una alimentación equilibrada contribuye a mantener la salud en buen estado. Numerosas enfermedades crónicas como la hipertensión, obesidad diabetes, osteoporosis y algunos tipos de cáncer, están relacionadas con la carencia o exceso de ciertos hutrientes en la dieta



una dieta equilibrada proporciona los nutrientes que el organismo necesita.

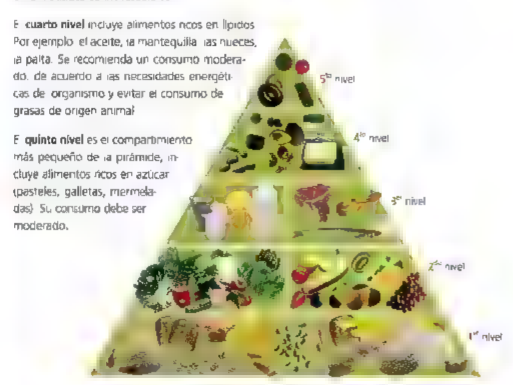


La pirámide alimentaria es una forma gráfica de representar la proporción de los diferentes alimentos que se debe consumir para lograr una dieta equilibrada. Los alimentos que se deben consumir preferentemente se encuentran en la base de la pirámide, mientras que los que se deben consumir en menor cantidad se ubican en la cúspide.

En el primer nivel (base de la pirámide) se incluyen alimentos que aportan gran cartidad de kilocalorías. Por ejemplo: los cereales, el pari las papas, la cartidad que se consume debe ser proporcional a los requenimientos energéticos de cada persona.

E **segundo nível** está dividido en dos grupos: frutas y verduras. Estos alimentos aportan vitammas y fibra (estimujantes de la digestión,

El tercer nivel está dividido en dos grupos el de los productos lácteos y el de las carnes y leguminosas (porotos, lentejas). Se aconseja el consumo de pescado, ya que aporta grasas que disminuyen el riesgo de entermedades cardiovasculares.



Pirámide alimentana.

Organización del sistema digestivo

Todos os seres vivos hecesitan un suministro de materia y energia para vivir. Para el crecimiento, renovación y reparación de tejidos se necesitan átomos y moléculas nuevas. El funcionamiento de los distintos sistemas fisiológicos, así como también caminar, escribir o subir una escaliera requieren energia.

E. ser humano obtiene la energía y los nutrientes que requiere para poner en marcha sus procesos fisiológicos y metabólicos desde los alimentos, transformándolos en moléculas pequeñas que puedan ser asimiliadas por el priganismo y transportadas por el torrente sanguíneo.

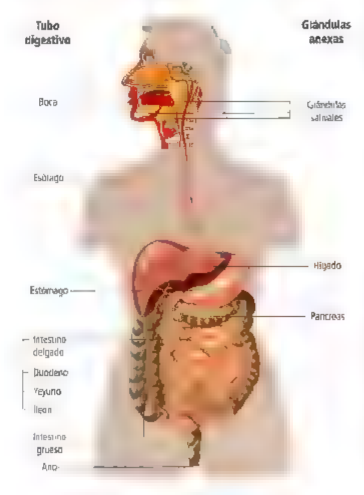
> El sistema digestivo es el responsable de procesar los alimentos para que los nutrientes que confienen sean aprovechados por el organismo. Entre las funciones que cumple el sistema digestivo se distinguen los siguientes procesos

- Ingestión. Corresponde a la incorporación de alimento al organismo. Consiste en llevar los alimentos a la boca y tragarios.
- Digestión. Es el proceso a través del cual los alimentos son fragmentados hasta convertirse en moléculas simples y solubles. Requiere de la participación de enzimas digestivas que actúan como catalizadores biológicos de las reacciones químicas que se producen para digerir los alimentos.
- Absorción. Corresponde ai paso de los nutrientes a la circulación sanguínea y linfática para ser distribuidos a todas las células del cuerpo.
- Egestión. Es la eliminación de las sustancias de los alimentos que no fueron digeridas ni absorbidas. Estas sustancias son eliminadas como desechos llamados haces fecalas.

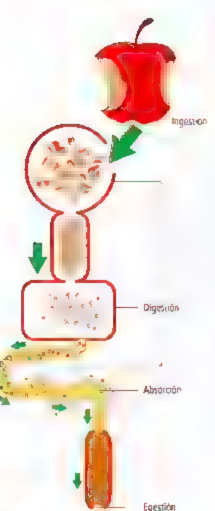
Estructura del sistema digestivo

E sistema digestivo está formado por e tubo digestivo, en el cual los alimentos son transportados, digendos y absorbidos, y un grupo de glándulas apexas que colabbran con sus secreciones en el proceso de digestión

El tubo digestivo comienza en la boca, continúa en el esótago, estómago, intestino delgado, intestino grueso y termina en el ano. Las glándulas anexas corresponden a las glándulas salivales, higado y páncreas



Organización del sistema digestivo



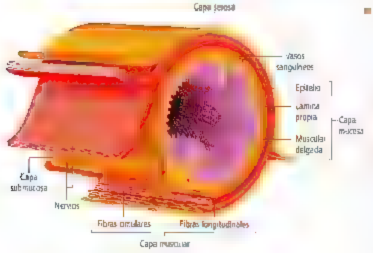
Tejido conjuntivo E. tejido conjuntivo se caracteriza porque sus células están inmersas en una gran cantidad de material intercelular, lo que le permite realizar funciones de protección, sostén y unión de los demás tejidos y órganos del cuerpo.

El tubo digestivo

El tubo digestivo, como su nombre io indica, es un largo tubo de aproximadamente 9 a 11 metros de longitud que se extiende desde la boca hasta el ortício anal. En su recomdo se pueden identificar los siguientes órganos boca, faringe, esófago, estámago, intestino deligado e intestino grueso

La pared dei tubo digestivo presenta básicamente la misma estructura a lo fargo de toda su extensión. Al observar histológicamente una sección transversal del tubo digestivo se pueden distinguir cuatro capas que rodean una región central, por donde pasa el alimento, que se denomina lumen. Cada una de las capas que conforman la pared del tubo digestivo realiza distintas funciones. Desde la capa más externa hacia el lumen son las siguientes.

- Serosa. Formada por tejido conjuntivo. Tiene por función entregar protección mecánica al tubo digestivo
- Muscular Contiene fibras musculares lisas dispuestas circular y longitudinalmente, que permiten la motilidad del tubo digestivo y el despiazamiento de los alimentos por medio de movimientos rítmicos involuntarios liamados movimientos peristálticos
- Súbmucosa. Formada por tejido conjuntivo iaxo. Contiene la mayoria de los vasos sanguíneos importantes.



 Mucosa. Corresponde al revestimiento interno del tubo. digestivo. Se subdivide a suvez en tres subcapas una capa muscular delgada una lámina propia que contiene vasos sanguineos y infáticos, y una capa de tejido epitelial en contacto con el iumen del tubo. La estructura de la capa epitellal le otorgaai tubo digestivo capacidadi secretora (en el estómago el intestino) y capacidad de absorber los hutnentes (en ei intestino).

Corte transversal del tubo digestivo.

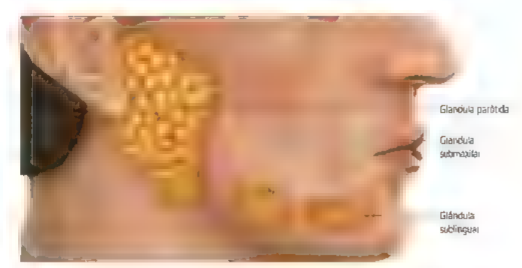
till

Glándulas anexas

Las giándulas anexas son un grupo de órganos que no pertenecen al tubo digestivo ni entran en contacto directo con el alimento, pero que, a través de sus productos de secreción lendimas y otras sustancias, participar activamente en la digestión, las giándulas anexas son giándulas salivales, fidado y páncreas.

Glándulas salivales. Son tres pares de glándulas ubicadas en la cavidad bucal: glándulas parótidas, submaxilares y subinguales. Las células de las glándulas salivales secretan saliva, un líquido semiviscoso, exemente básico que contiene la enzima digestiva amiliasa salival, La saliva contribuye a la homogenización y humidificación de los alimentos en la boda para facilitar la formación del bolo alimenticio.

Giándulas salviales



- Higado. Es la glándula más grande del cuerpo. Tiene color rojo oscuro y está ubicada en la parte alta del abdomen. Los hepatocitos producen la bilis, un alquido de color amarillo que facilita la digestión de los lípidos. La bilis se almacena en la vesicula biliar una estructura conforma de saco situada bajo el higado.
- Páncreas Es una giándula localizada en el abdomen, por detrás del estómago. El páncreas presenta dos tipos de células especializadas en la secreción, las células acinares que secretan el jugo pancreático hacia el intestino deligado, y las células endocrinas, que producen y liberan las hormonas insulina y glucagón hacia el torrente sanguíneo.

Glándulas exporinas.

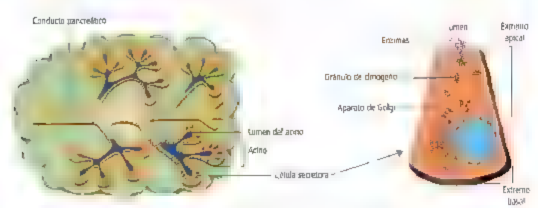
El párioraes, el higado y las grándulas salivales pertenecen al grupo de las glándulas exocrinas, las cuales secretar sus productos en conductos que conducen hacia candades corporales o superficies externas. Se diferencian de las glándulas endocrinas en que estas ultimas secretar sus productos directamente a la sangre

Enzimas digestivas

Los acmos se clasifican segun el tipo de secreción que sus células sintelizan: los acinos serosos producen y liberan un liquido compuesto de minerales y proteinas. Los acinos mucosos producen mucos, una secreción viscosa de función lubricante y protectora. La mayor parte de los nutrientes contenidos en los alimentos son polimeros de gran complejidad que no pueden ser absorbidos por el organismo. Por este rázón, el sistema digestivo produce secreciones y jugos que contienen las **enzimas digestivas**, necesarias para fragmentar las grandes moiéculas en moiéculas simples que puedan ingresar y ser utilizadas por las células

La producción de la mayoría de las erizimas digestivas es realizada por células llamadas células activares, que tienen la capacidad de almacenar y secretar proteinas gracias a que poseen un aparato de Golgi y reticulo endoplasmático muy bien desarrollado. Estas células activares tienen una morfologia polarizada en la región apical contienen grámutos de dimógeno (forma inactiva de las enzimas o proenzimas) que son almacenados hasta que reciben el estimulo apropiado (generalmente una hormona) que induce su liberación por exactosis

Las células acinares se agrupan en estructuras flamadas acinos. Un acino corresponde a la unidad estructural y funcional de las glánduías exocrinas. El contenido de las células acinares es secretado hacia el lumen del acino, el cual desemboca en un conducto donde ter minan los demás acinos de la giándula. Este conducto transporta la secreción hasta el sitio particular donde las enzimas serán activadas



Organización de las células acinares y acinos de la porción exocrina del pánoreas.

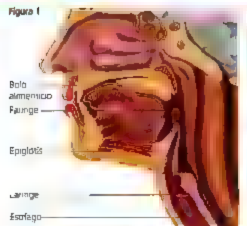
Las enzimas digestivas son las moléculas que catalizan la transformación de las macromoléculas complejas presentes en los alimentos en moléculas absorbibles. Las distintas enzimas que participan en la digestión son altamente específicas en su función: cada una de ellas actúa sobre. In tipo de nutriente. Por ejemplo, las proteasas degradan proteinas, las lipasas digieren lipidos, y la amiliasa actúa sobre e almidón Además, el pH en el que actúan las enzimas es restringido, por lo tanto, cada órgano de tubo digestivo presenta un pH óptimo, donde las enzimas digestivas que ahí actúan presentan una actividad máxima. Por ultimo, todas las enzimas digestivas son activas, a la temperatura corpora del ser humano (37° C)

La siguiente tabla presenta un resumen de las enzimas que participan en la digestión de los alimentos

Escala de pH. Representa el grado de acidez o basicidad de una solución. La escala de pH va desde 0 a 14 pH < 7 ácido pH = 7 neutro pH > 7 basico

Salive.	Amilasa salivau	Almidon.	Maktosa y polisaciandos cortos.	Glandules salivales,	Bock.	7
Juga gasarico	Pepsina.	Pròteinas.	Péptidos.	Glandulas gascicas	Estómago.	2
luga þandreátisti.	Amiliasa panciratica.	Almidén y polisaráridos cortos.	Maitosa,	Pánciers.	intestiss delgado (duodeno)	8
	Tripsina.	Proteínas.	Pépildos.			
	Quimotripsina.	Probelinas.	Peptidos.			
	Carboxipeptidasa	Proteinas.	Péptidos y aminoécidos			
	upasa pamoreática.	"Lipidos.	Acidos grases y gliceror			
	Ribonucleasa.	ARN.	Nucleatidos.			
	Desawrithanucleasa,	ADN.	Nucleótidos.			
Jugo Intestinal.	Maltasa.	Maltosa.	Glucosa.	Glándulas untestinales	Intestino delgado	B
NO CONTRACTOR	Lactada,	.acjośa.	Glucosa y galactosa.	Ulivered Romes	(duodena).	
	Sacerasa.	Secress.	Fructosa y glucosa.			
	Aminopeptidasa.	Péptidos.	Péptidos y aminoócidos.			
	Dipiepticlasa.	Dipéptidas.	Aminpaicidos.			
	Nucleosidosas	Nucleó ildos.	Bases nitrogenadas,			
	y fosfatasas.		pentosas y tostalos			

Etapas de la digestión







Etapas de la deglución

El proceso digestivo comprende una sene de transformaciones secuenciales de los alimentos, que tiene por finalidad obtener moiéculas pequeñas capaces de serasimiladas por las células.

La bock el estómago y la primera porción del intestino delgado, el duodeno, son los principales órganos del tubo digestivo donde ocurre la digestión de los alimentos

Existen das tipos de digestión que ocurren de manera. simultánea: la digestión quimica y la digestión mecanica. La digestión química corresponde a la acción de las enzimas digestivas, que descomponen los nutrientes de los alimentos en sus unidades estructurales, mientras que la digestión mecánica comprende la trituración del alimento en la boca junto a los movimientos de mezcia en el estómago y el intestino delgado.

 Digestión bucal. Cuando los atimentos entran a la cavidad bucai son triturados por la acción de los dientes y amasados por la lengua mientras se mezdian con la saliva. En la boca, a su vez. comienza la digestión del almidón en moléculas más pequeñas por acción de la enzima amitasa. sanval. A, final de esta etapa se ha formado una boia de alimento humedecido y parcialmente digerido lamado boto alimentido.

una vez que se ha formado el bolo alimenticio este es despiazado hacia el esótago a través de la faringe La faringe es un tramo compartido por las ylas respiratoria y digestiva que se comunican con la laringe y el esófago, respectivamente. Al deglutir para que el alimento no pase a la laringe y luego a la tráquea, sino que al esófago, una estructura cartllaginosa llamada epiglotis cierra la entrada de la iaringe (figura 2), de tal manera que, a deglutir, el alimento es forzado a entrar en el esófago (figura A partir de este momento el bolo alimentido es impulsado hacia el estómago por la acción de los movimientos peristálticos del esófago.

 Digestión estomacal. El estómago es un órgano con forma de saco. que se comunica con el esófago, en su parte superior, y con el intestino delgado, por la inferior. Ai entrar el bolo alimenticio la pared. del estómago inicia una serie de movimientos peristálticos suaves y ondulantes, llamados ondas de mezclado, que maceran el ajimento. y la mezcian con el jugo gástrico. El jugo gástrico es un líquido muy ácido (pH=2) compuesto por las secreciones que producen las células de las giándulas gástricas.

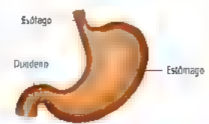
Las glàndolas gástricas se ubican en la mucosa gástrica, al interior de unos canales llamados criptas gástricas. Están formadas por cuatro tipos de células, cada una de las quales produce una secreción. particular las células parietales producen ácido clorhidrico (HCI), responsable de la acidez del lugo gástrico, las células principales. secretan pepsinógeno, forma mactiva de la enzima pepsina, y lipasa

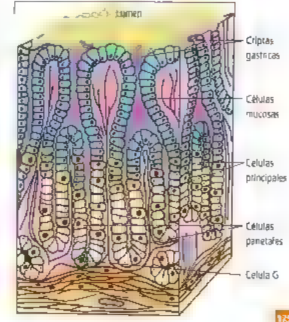
gástrica, las células roucosas producen mucus, que forma una barrera protectora que protege la pared de lestômago de la acidez del ácido dorhídrico, y las células G, secretan al tomente sanquíneo gastrina, una hormona que, luego de viajar por la sangre. llega nuevamente al estómago, estimulando la producción de uno pástrico

En el lumen del estómago, el ácido clorhidrico entra en contacto con el pepsinógeno, transformándolo en su forma activa, la pepsina. De esta forma se inicia la digestión de las proteinas. La pepsina rompe los enlaces peptidicos de las proteínas, lberando péptidos Otra enzima que actúa en el estómago es la lipasa gástrica, que digiere los triglicéridos presentes en la leche. La actividad de esta enzima en el estórnago es limitada, debido a que su pH óptimo de funcionamiento es entre 5 y 6

Como resultado de la digestión guímica y mecánica que ocume en el estómago. el bolo se transforma en una papilla semiliquida lamada quimo, que pasa al intestino delgado.

Giándulas gástricas





Digestión intestinal E intestino delgado es un largo tubo de aproximadamente 6 metros que se ubica a continuación del estórnago Está divido en tres partes, duodeno yeyuno e ileón. En el duodeno, que corresponde a la primera porción del intestino delgado, son vertidos la bílis y el jugo pancreático. Además, las paredes del intestino secretan el jugo intestinal. La acción colaborativa de estos tres jugos digestivos completa la digestión enzimática de los carbohidratos, los lípidos, las proteinas y los ácidos nucleicos, de manera que los nutrientes están en condiciones de ser neorporados al organismo.

tugo pancreático. Es un liquido incoloro igeramente alcalino (pH=8, aproximadamente), producido por la porción exocrina del páncreas. Contiene agua sales minerales, bicarbonato de sodio y enzimas digestivas. El bicarbonato de sodio es responsable del pH básico del jugo pancreático, lo que permite neutralizar la acidez del quimo y proporcionar un ambiente adecuado para la acción de las enzimas digestivas que actúan en el intestino delgado. Las enzimas digestivas contenidas en el jugo pancreático son amiliasa pancreática, lipasa pancreática, proteasas (tripsina, quimiotinpsina y carbonipeptidasa) y nucleasas

 Jugo intestma). Es un riquido secretado por las glándulas intestinales. Está constituido por agua y enzimas digestivas, tales como las disacaridasas (maitasa, sacarasa y lactasa), peptidasas, aminopeptidasa y dipeptidasa), las nucleosidasas y las fosfatasas.

Como resultado de la digestión en el intestino delgado, el quimo se transforma en un liquido lechoso llamado quilo, formado por agua, monosacáridos, ácidos grasos, monoglicéridos, aminoácidos, bases nitrogenadas y productos no digeridos

Acción enzimática en el intestino deligado

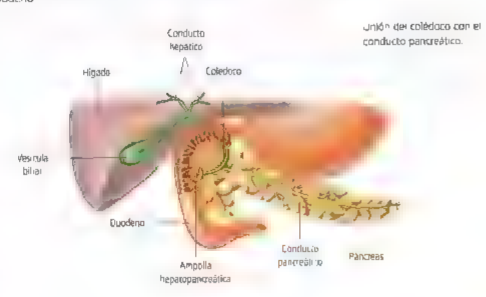
Proteinas		 Рерцион 		p	Aminicacidos
	Professor		Peptidosas		
Poffsacårjdes		→ Disacándos		ф	Monosacáridos
	AmBase		Obstatidate		
Inglicendos		- Andes grase	s y glicerol		
	Цраза				
Acidos		• Nucleotidas		+	Bases nitrogenadas,
fudelcos	Nuderson		Mucleosidasas u fosfarasas		monosacáridos y fosfatos

La función de la bilis en la digestión

La bilis és una secreción de color amanilento y pH alcalino producida por las células del higado. Está constituida por agua, ácidos biliares. sales biliares, colesteral, lecitina, pigmentos biliares e innes

La bilis, aunque no posee enzimas, cumpie un importante papel en la digestión de los ilpidos y en la elíminación de ciertos productos de desecho como la bitirrubina, un pigmento biliar que proviene de la destrucción de los gióbulos rojos en el higado. Respecto a su función digestiva, las sales biliares actúan emulsionando las grasas es decir, transformando las grandes gotas de lipidos en gotitas mucho más pequeñas, las cuales pueden ser degradadas por la enzima lipasa pancreática. Además, las sales biliares participan en la absorción de los lipidos en el intestino deligado.

El higado normalmente produce entre 800 y 1000 mi de bilis al día, la que es transportada a través del conducto hepático hacia la vesícula biliar donde se almacena hasta que se necesite en el intestino delgado Después de ingerir el alimento la vesícula biliar se contrae y la bilis es vaciada a través del conducto colédoco, el cual se une al conducto pancreático, que transporta las secreciones pancreáticas, formando la ampolía hepatopancreática o ampolía de Vater que desemboca en el disorieno.

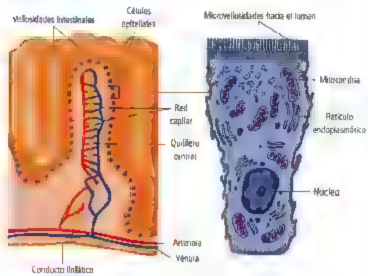


Absorción de nutrientes

El proceso mediante el cual ingresan a la circulación sanguinea y infética las moléculas resultantes de la digestión se denomina absorción. Este proceso se realiza mayoritariamente en el intestino delgado, principalmente en el duodeno y en el yeyuno.

Ai observar microscópicamente a mucosa intestinal se distinguen unas estructuras con forma de dedomarnadas vellosidades intestinales. Una vellosidad intestinal está constituida por una arteriola, una red capilar una vénula y un vaso linfático central o vaso quilifiero. La pared de la veliosidad está recubierta por una capa de cétulas epiteliales llamadas enterocitos. En la cara orientada hacia el lumen del intestino, la membrana plasmática de los enterocitos presenta múltiples pilegues o microvellosidades, que confieren el aspecto de borde en cepillo cuando se observan al microscopio óptico.

Las vellosidades y las microvellosidades intestinales incrementan enormemente el área de superficie disponible para la absorción y digestión de nutrientes.



Vellosidades intesdinales vistas al microscopio óptico.

> La absorción comienza con el ingreso de los nutrientes a las células epiteliales que recubren las vellosidades intestinales luago de esto, carbohidratos, proteínas y ilpidos siguen caminos diferentes. Los carbohidratos y las proteínas ingresan al torrente sanguíneo atravesando la membraha de alguna de las células que revisten la pared de los capilares. Por su parte, los lipidos se dirigen hacia la circulación linfática, pasando a través de las células que revisten la pared del vaso quilifero

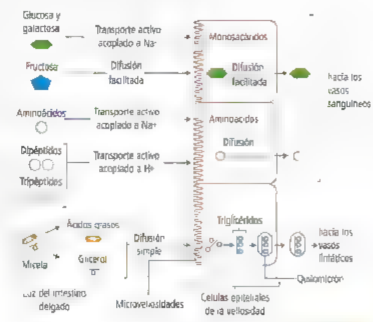
Los carbonidratos se absorber como monosacándos. La glucosa y la galactosa ingresan a las células epiteliales por transporte activo acopiado a sodio y la fructosa se absorbe por difusión facilitada. La salida de los monosacándos de la célula epitellal se realiza por difusión facilitada. De ab ingresan a los capilares de la vellosidad.

Las proteínas son absorbidas por las células epiteliales principalmente como aminoácidos mediante transporte activo acoplado a sodio Algunos dipéptidos y tripéptidos son absorbidos por transporte activo acopiado al ingreso de protones (H⁺). En el interior de los enterocitos estos dipéptidos y tripéptidos son degradados en aminoácidos, los cuáles salen de la célula por difusión, para ingresar en los capitares de la vellosidad

Los ácidos grasos y el glicerol resultantes de la digestión enzimàtica de os lípidos, se combinan con sales biliares formando micelas, pequeñas esferas solubles que son absorbidas por las células epiteliales por difusión simple Luego de Ingresar a los enterocitos, los ácidos grasos y el glicerol se unen para formar triglicéridos, que son empaquetados junto a fosfolipidos y colesterol, formándo unos glóbulos de grasa recubiertos de proteína larnados quillomicrones. Los quillomicrones son liberados por

exocitosis hacia el espado extracelular y entran al vaso quilifero de la vallosidad Luego son transportados por los vasos limitaticos hacia e conducto torácico, donde son vertidos a la sangre a nivel de la vena subdavia ixquierda.

En el intestino delgado también ocurre la mayor parte de la absorción de agua. Por osmosis, el agua atraviesa las células epíteliales y luego las células de la pared de los capilares sangulneos



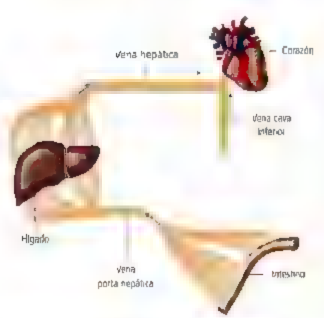
Circulación de nutrientes y egestión

Circulación porta hepática

Después de ser absorbidos en el intestino delgado, los monosacáridos y aminoácidos son transportados por la vena porta hacia el higado. En este órgano ocurren procesos importantes del metabolismo de los carbohidratos, proteínas y también de los lípidos.

En el caso de los carbohidratos, el higado almacena glucosa en forma de glucógeno, y cuando la concentración de glucosa en la sangre es muy baja, puede degradar el glucógeno y liberar glucosa o transformar otros monosacáridos y aminoácidos en glucosa.

Respecto ai metabolismo de las proteinas, el higado modifica los aminoácidos de la dieta para ser utilizados en la formación de otras moléculas. Esta función la realiza mediante la desaminación de los arhinoácidos, es decir la eliminación del grupo amino (NH₂) para que puedan ser usados en la sintesis de ATP o, transformados en carbonidiratos o en grasas. Además, los hepatocitos sintetizan algunas importantes proteinas plasmáticas.



Circulación porta hepática. En la vera porta hepática también confluyen las veras que dienan sangre del estómago, el páncreas el bazo y la vesícula billar.

En el higado se almacenan trigicéridos, se degradan ácidos grasos y se sintetiza colesterol. Se producen también algunas lipoproteinas que transportan lipidos por la sangre

E, hígado participa en la eliminación de algunos fármacos del tomente sanguineo, y detoxifica el alcohol absorbido en el tubo digestivo. En el hígado también ocurre la destrucción, por fagocitosis, de algunas bacterias y de los gióbulos rojos y biancos envejecidos

Las sustancias que no han sido elmacenadas por los hepatocitos, o que no han sido modificadas en el higado abandonan este órgano por la sangre a través de la vena hepátical que desemboca en la vena cava inferior

Egestión

Los alimentos que no fueron digendos y aquellos numentes no absorbidos en el intestino delgado pasan hada el **intestino grueso** donde ocurre la egestión, es decir, la eliminación de los desechos digestivos.

El intestino grueso mide aproximadamente 1,5 metros y se pueden distinguir en él cuatro regiones: dego licolon, recto y ano

El ciego corresponde a un saco sin saida ubicado bajo la unión entre le ileón y et intestino grueso, de él se proyecta una prolongación llamada apéndice vermiforme que al inflamarse produce apendicitis

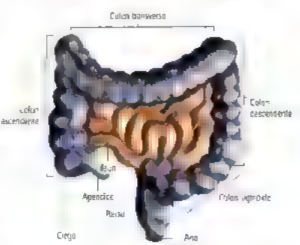
Excion se divide en colon ascendente, transverso, descendente y sigmoide. A medida que la matena no absorbida transita a través del dego y el colon ascendente, sus paredes absorben aproximadamente el ochenta por ciento del agua que ingresa al lumen, formándose un material de consistencia sólida conocido con el nombre de heces fecales. En el lumen del colon también habitan bacterias, la llamada flora intestinal, que aprovechan los nutrientes no digendos y los utilizan formando, entre otros productos metabólicos, vitamina B y vitamina K, las cuales pueden ser absorbidas por nuestro organismo

De esta forma las heces fecales están compuestas principalmente por agua, sales inorgánicas, partes no digendas de los alimentos, células de la mucosa intestina pacterias y productos de descomposición bacteriaria

El intestino grueso

Los últimos veinte centímetros del ntestino grueso reciben el nombre de recto, el cual termina en el ano una abertura hacia el exterior que solamente se abre cuando se expulsan los productos de desecho de la digestión durante la defecación La eliminación de las heces fecales desde el recto ocurre gracias a contracciones musculares involuntarias y voluntarias.

Finalmente con la egestión concluye la acción del sistema digestivo en la obtención de nutrientes

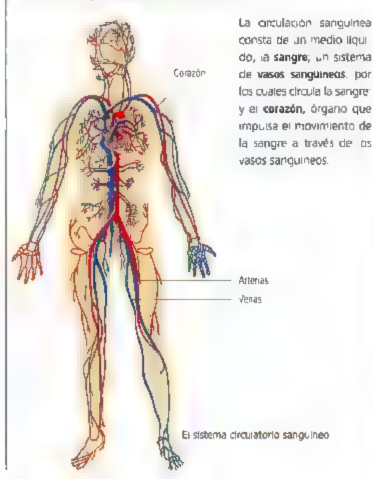


Circulación sanguínea

Para que las células de nuestro organismo puedan llevar a cabo todas sus reacciones metabólicas de manera adecuada, necesitan un aporte constante de nutnentes y oxígeno lasí como también, eliminar los desechos producidos por su propia actividad.

La función de transporte de las sustancias nutritivas y del oxígeno hacia las células, y la recolección de desechos metabólicos para su posterior eliminación, es realizada por el sistema circulatorio. Además de esta función de transporte, los órganos y tejidos que conforman el sistema circulatorio participan en la regulación de la temperatura corporal y en la defensa de nuestro organismo contra agentes parógenos.

Funcionalmente, el sistema circulatorio humano está constituido por la circulación sanguinea y la circulación linfática



La sangre

La sangre es un tejido de consistencia líquida formado por dos fracciones. Un 55% del volumen sanguineo total comesponde a plasma sanguineo, un líquido acuoso de color amarillento que contiene diversas sustancias disueltas. El otro 45% del volumen sanguíneo lo constituyen los elementos figurados, que son células y fragmentos celulares que se encuentran suspendidos en el plasma.

Plasma sanguineo

Se compone principalmente de **agua** (91.5%), que sirve como medio de transporte de **proteínas plasmáticas** (7%), y otras sustandas disueltas (1,5%), tales como nutrientes, productos de desecho, gases (oxígeno y dióxido de carbono), hormonas enzimas y sales inorgánicas

Porcentaje de piasma y elementos figurados en relación al volumen total de la sangre

Entre las proteinas piasmáticas de mayor importancia se encuentran: el fibrinógeno, proteína que cumpte una importante función en la coagulación santjulnea; las finnunoglobulinas, grupo de proteínas que forman anticuerpos, y a albúmána, proteína que ayuda a regular la distribución del agua entre el plasma y los demás líquidos del cuerpo

Los nutrientes transportados por la sangre son aminoácidos, glucosa, ácidos grasos y glicerol. Estos nutrientes se obtienen de la digestión y del proceso de absorción que se realiza en el intestino deligado.

Los principales gases disueltos en el plasma sanguíneo son el exígeno (O₃), que proviene del aire atmosférico, y el dióxido de carbono (CO₂) que es un producto de desecho de la respiración celular y cuya acumulación en el organismo elerce un efecto tóxico sobre los tejidos. El CO₂ tiene una mayor solubilidad que el exigeno en el plasma sanguíneo, el cual constituye su medio de transporte haba los pulmones, desde donde és eliminado del organismo. Otras sustancias de desecho transportadas por la sangre para su postenor excreción son principalmente productos del metabolismo de las proteínas, tales como urea, ácido úrico, creatinina, bilimubina y sales de amonio.



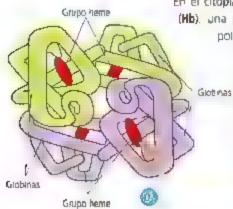
Elementos figurados

os elementos figurados de la sangre son, **glóbulos rojos, glóbulos** biancos y plaquetas. Estos tres tipos celulares provienen de células precursores comunes ubicadas en la méduta ósea de algunos huesos. (humero, fémur, yértebras, costillas, esternón y huesos dei cráneo).

 Glóbulos rojos (erítrocitos o hematíes). Son las células más numerosas de los elementos figurados. En un adulto normai, existen aproximadamente 5 millones de glóbulos rojos por milimetro cúbico (mm²) de sangre. Los eritrocitos tienen forma de disco bicóncavo y un diámetro aproximado de 8 µm, que les permite transitar por los capilares. No poseen núcleo, ru organelos celulares, por o que no pueden reproducirse. Su tiempo de vida promedio es de 120 días. mamento en el que los glóbulos rajos envejecidos son destruidos en el bazo y en el higado

En el citopiasma de los entrocitos se encuentra la hemoglobina (Hb), una proteina de color rojo formada por quatro cadenas. polipeptidicas llamadas globinas, cada una de las cuales.

> está asociada a un grupo heme pigmento que contieng hierro (Fe). Cada jon de hierro puede combinarse rápidamente y de manera reversible con una molécula de oxigeno (O2). Por lo tanto, cada molécuia de hemoglobina puede unirse a cuatro moléculas de oxígeno. Un glóbulo rojo contiene afrededor de 280 millones de moléculas de hemoglobina. en su citopiasma.



Glóbulos rojos.

Motécula de hémoglobina Cada gióbula rojo contiene millones de moleculas de hemoglobina que transportan axideno

Principales características de los glóbulos rojos

- 1 No poseen núcleo ni organelos celulares. Así, destinan todo su volumen oltopiasmático ai transporte de hemoglobina.
- 2. Tienen forma de disco bicóncavo lo que favoreca el intercambio gaseoso,
- 3. Su pequeño tamaño y flexibilidad les permite transitar por el lumen de los candlares.

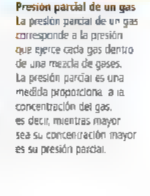
Transporte de oxigeno en la sangre

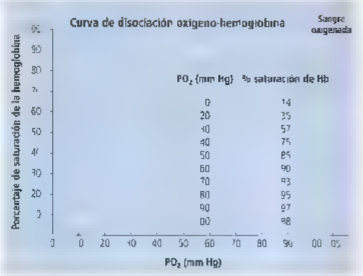
El oxigeno que ingresa al organismo proviene del aire inspirado y es transportado por la sangre hacia los tejidos, principalmente asociado a a hemoglobina (Hb) de los glóbulos rojos, formando la molécula de oxihemoglobina (HbO₂)

Cuando toda la hemoglobina se encuentra en forma de outhemoglobina se dice que la hemoglobina está saturada. Así, el porcentaje de saturación de la hemoglobina corresponde al porcentaje de la hemoglobina. total que se encuentra como oxinemoglobina.

Una vez que el oxigeno ha legado a los tejidos, es necesario que se segare de la hemoglobina, y de esta forma, se tirtunda hacia las céluas. La presión parcial de oxigeno (PO₂, del plasma sanguíneo determina si el oxigeno se une a la hemoglobina o se libera de ella.

La curva de disociación exigeno-hemoglobina representa la relación entre el porcentaje de saturación de la hemoglobina y la presión parcial de oxígeno (PO₂, del piasma. Mientras más alta sea la PO₂, la hemoglobina se une a mayor cantidad de oxígeno. A medida que la sangre circua por los capilares de los telidos, disminuye la PO₂, lo que implica que el oxigeno se disocia de la hemoglobina para difundirse hacia las células de los teildos.





En el grático, cuando is PO₂ está entre 100 y 50 mm Hg. la saturación de la hemoglobina. es mayor al 90% Si la PO₁ cae. bajo 40 mm Hg, ia saturación sique siendo elevada (75% ... pero la inclinación de la curva. se agudiza, debido a que el oxígeno comienza a iberarse de la hemoglobina con mayor. facilidad. De esta manera. cuando la PO2 alcanza los 10 mm. Hg, una gran cantidad de colgeno se ha disociado de la hemoglobina y su porcentaie de saturación es solamente. de 4%

 Glábulos blancos (eucocitos). Son células implicadas en la defensa. del organismo contra células tumorales. Infecciones causadas por bacterias, virus y parásitos, y todo tipo de partículas extrañas. Todos los leucocitos poseen núcleo y la mayoría de ellos puede realizar diapedesis, que consiste en un movimiento que les permite atrayesar. ias paredes de los vasos sangulheos y movilizarse a través de los telidos La cantidad de glóbulos biancos en la circulación es de 6 a 9. mil células por millimetro cubico (mm³) de sangre. La mayoria tiene un hempo promedio de vida que va de algunas horas hasta pocos. dias. Sin embargo, aigunos linfocitos pueden (legar a vivir años.)

Los leucocitos pueden dividirse en dos grandes grupos, leucocitos granulares, que poseen gránulos citopiasmáticos que contienen sustancias implicadas en respuestas inflamatorias y alérgicas, y leucocitos agranulares, que no poseen gránulos definidos en su citopiasma.

		escocito metro)	Caracteristicas principales	Función
	Mestròfilos Mu s ^r B,	201	Núcleo fobulado y gránulos citóplasmáticos distribucióos uniformemente que se uñen de colón lilla.	Fagocitan bacterias y restos celulares.
Granulares	Eosinofilos 10. 12 p.m	3	Núcleo bilobulado y gránutos que se tiñen de color rojo con el pigmanto eosina. Sus lisosomas contienen confasas y perceidasas,	Combajer los efectos inflamatorios de las reactiones alergidas. Atacan gisianos parásnos que son muy grandes para sei ingeridos por fagocitosis
	Basolilos 8- O jun	No.	Nucleo bilobulado y gránulos que se tiñen de color azul con pigmentos básicos. No poseen lisosomas.	Ubetan histamina, hepárina y serotonina que intensión en la inflamación en la s reacciones alérgicas.
	Monocites 7–15 µm	MACA	Nucleo en forma de riñón. Citopiasma abundanse que no posee gránulos.	Se transforman en macrófagos, células que fagocitán bacterias, celulas muertas y restos celulares
Agranulares	unfacitos 4~19 µm		Núcleo grande y radondo. Citoplasmy escaso sin grántifos	Cintocitos B producen enticuerpos. proteínas que reconocen e inactivan a agente exmano. Lintocitos T ata an de manera directa a virus, celulas cancerosas y células mansplantadas.

■ Plaquetas (trombocitos) Son fragmentos de citoplasma envueltos por una membrana, tiènen forma esférica o discoidal y un diàmetro entre 2-4 µm. Se originan en los megacariocitos, grandes células. localizadas en la médula ósea, a partir de las quales se desprenden. las fracciones de citoplasma Las piaquetas no poseen núcleo pero su citoglasma contiene múltiples gránujos de secreción. Jisosomas y aigunas mitocondrias. La cantidad de plaquetas en la circulación. sanguinea es de 250 a 400 mil por milímetro cubico (mm²) y tienen un período de vida promedio de 5 a 9 dias. Al cabo de este tiemposon eliminadas de la circulación sanguinea por macrófagos en el ... higado y en el bazo.

Las plaquetas desempeñan un importante roi en la coagulación sanguinea. Cuando un vaso sanguineo se rompe, inmediatamente se contrae para disminuir la pérdida de sangre, Luego, las piaquetas comienzan a adherirse a las paredes del vaso lesionado. liberando sustancias que promueven la unión de otras piaquetas. La acumulación y fijación de piaquetas forma un tapón tromboplaquetario que obstruye temporalmente la herida.

Mientras se forma el tapón de plaquetas, comienza el proceso de coagulación, que consiste en una serie de reacciones químicas que finalizan con la formación de una masa gelatinosa que contiene protelhas y células sanguíneas, flamada coáquio. Para la formación de un coágulo, se necesita la participación de un conjunto de moiécuias presentes en la sangre denominadas factores de coaquiación. La mayoría de los factores de coaquiación son sintetizados en el higado, mientras que otros son liberados por las plaquetas y uno de ellos. es secretado por las células del vaso sanguíneo herido.

La coaquiación comienza con la formación de la enzima protrombinasa, la cual en presencia de calcijo, cataliza la conversión de ia proteina plasmatica protrombina en la enzima trombina. La trombina la su vez convierte el fibrinógeno, una proteina plasmàtica soluble, en largos filamentos asolubles de fibrina, los quales forman una red que se adhiere a las paredes lesionadas del vaso y atrapa. glóbulos rojos y piaquetas, formando el coáquio. Elcoáguio sirve como una barrera que impide, por un iado, la pérdida de sangre y, por otro, la entrada de l microorganismos.



Glóbulos rojos adheridos a filamentos de fibriria.

Formación del tapón plaquetario











Formación del coáquio

Protromber-asia. Factores de coaquiação

Façtores de reagulación

Coagus



Vasos sanguíneos



Dirección del flujo sanguineo a través de os vasos sanguineos

Los vasos sanguineos son una sene de conductos que recolectan y distribuyen la sangre desde el corazón hacia los tejidos, y después la devuelven al corazón. En los se es humanos, como en todos los vertebrados, y en algunos invertebrados, los vasos sanguineos forman un circuito cerrado formado por las arterias los capilares y las venas. La sangre sale del corazón y es recogida por las arterias, las cuales se dividen en multiples ramás que conducen la sangre hacia los capilares luego, los capilares confluyen para formar las venas, que conforman la via a traves de la cual la sangre regresa al corazón.

Las venas y artenas comparten la estructura general de su pared, organizada en tres capas concentricas. Estas capas o túnicas están formadas por la combinación de diferentes tipos de tejido, como el endotelio, tejido elástico, músculo liso y tejido fibroso. Las tres capas que forman la pared de venas y artenas, ordenadas desde la más inferna hacia la más externa son

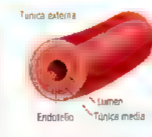
La túnica întima es una monocapa de células epiteliales. Ilamada **endo**tello, que reviste el lumen de los vasos sangulneos y está en contacto directo con la sangre.

La túnica media está formada por músculo liso y tejido elástico, lo que le otorga las propiedades de elasticidad y contractibilidad a los vasos sangulneos facilitando e paso de diversos volúmenes de sangre a través de ellos.

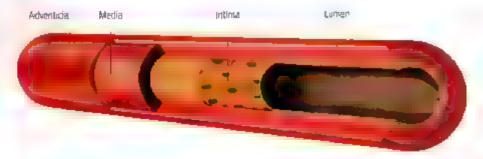
La túnica externa o adventicia está formada por tejido fibroso que otorga resistencia a la tracción y permite que los vasos sanguíneos se mantengan abiertos y no se desgarren producto de los movimientos corporales



Arterias. Las arterias son los vasos sanguíneos que llevan la sangre que sale del corazón hacia los distintos telidos del cuerpo. Sus paredes son gruesas, duras y elásticas, debido a que tienen desarrollada principalmente la túnica media. La elasticidad de la pared de las arterias mplica que estas se expandan cuando sellenan de sangre y uego se retraigan lantamente. Esto permite que las arterias puedan soportar la gran presión con que la sangre es expulsada del corazón A medida que las arterias se distancian del corazón, se ramifican en arteriolas, que son vasos de diámetro menor que las arterias Cuando las arteriolas entran en los tejidos, se ramifican en una extensa red de finisimos vasos, formando los capitares.



Estructura en capas de la pared arterial. Corte transversal (amba) y longitudinal (abajo)

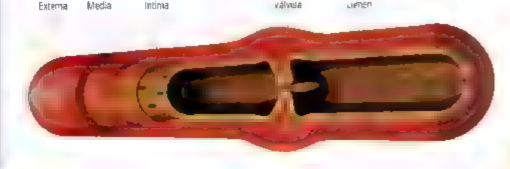


Venas, Los capilares, antes de abandonar el tejido que irrigan, se fusionan formando pequeños vasos llamados vénulas, las cuales transportan la sangre desde los capilares hacia las venas, Las venas son vasos de gran calibre que recolectan la sangre procedente de los capilares y la devuelven al corazón. En comparación con las arterias, por lo general, las venas poseen un lumen de mayor diámetro, y siempre sus paredes son más delgadas, menos elásticas y se distienden con facilidad. Las venas de las extremidades intenores poseen vátivalos que evitan el reflujo sanguineo.



Endotelio Túnica media

Extructura en capas de la pared venosa. Corte transversai (arriba) y longitudinal abajo:



Capitar



Gióbulos roles

Microfotografia de un capital sanguíneo 5e observan os glóbulos rojos transitando a través de él

Presión osmótica Algunas proteínas plasmáticas, como la albúmina, no pueden atravesar la pared de los capillares debido a su gran tamaño. Su presencia en el plasma ejerce una tiventa llamada presión osmótica, que favorece la entrada de liquido desde el intersticio a los capilares (reabsorción)

Capilares e intercambio de sustancias

Los capillares son los vasos sanguíneos más delgados del sistema circuliatorio. Se ubican en la cercanía de todas las células del organismo formando una red a interior de los tejidos. Su pared está formada solamente por una capa de células endotellales, lo que les permite ser el lugar donde se lleva a capo el intercambio de notrientes y desechos entre la sangre y los tejidos.

Los nutrientes y el oxigeno que se encuentran en la sangre atraviesan la capa de células endoteliales de los capitares, hacia el liquido intersticial que rodea a las células de los tejidos. Por su parte, los desechos metabólicos producidos por estas células siguen la dirección opuesta desde el liquido intersticial cruzan la pared capitar hacia.

El paso de sustancias a través de los capitares ocume básicamente mediante tres mecanismos de transporter

- Difusión La difusión de moiéculas a favor de un gradiente de concentración es un mecanismo dave en el intercambio de solutos a nivel capitar. Este mecanismo de transporte lo utilizan tones, moléculas liposolubles, como el oxígeno y el dióxido de carbono, y moiéculas hidrosolubles, como la glucosa y los aminoácidos.
- Transporte vesicular Corresponde al transporte de sustancias en minúsculas vesículas a través de la pared capillar. La cantidad de materia que puede transportarse de esta manera es bajo, sin embargo, puede trasladar grandes mojéculas insolubles en lípidos, que no tienen otra manéra de cruzar la pared capilar.
- Filtración y reabsorción. Se reflere al movimiento de líquido a través de la pared capitar La salida de líquido desde los capitares hacia el espacio intersticial se denomina filtración, mientras que la reabsorción corresponde al movimiento de líquido en la dirección contraria, es decir, desde el intersticio hacia los capitares. En condiciones normales, el volumen de líquido filtrado en los capitares es igual al volumen de líquido reabsorbido, lo que permite mantener constante el volumen sanguineo.

Velocidad de la sangre y presión sanguínea

La velocidad de la sangre corresponde a la distancia que recorre un volumen de sangre por unidad de tiempo y se expresa en centímetros por segundo (cm/seg). La velocidad de la sangre depende entre otros factores, de la presión sanguinea y del área total de la sección transversal de los vasos sanguineos.

El área total de la sección transversal de los vasos sanguineos corresponde a la suma del área de la sección transversal de cada vaso sanguineo. A medida que una artena se va dividiendo en arteriolas, el área total de la sección transversal de las artenalas es mayor que el área de la sección transversal de la artena original. Cuando las vénulas se unen para formar venas, el área total de la sección transversal disminuye. Los capillares poseen la mayor área total de la sección transversal de todos los tipos de vasos sanguineos

La presión sanguínea es la fuerza que ejerce la sangre sobre las paredes de los vasos sanguíneos. Esta presión es generada por el bombeo de sangre por parte del corazón, por lo tanto, alcanza su mayor valor en las arterias y va disminuyendo a medida que la sangre avanza por los capilares y las venas. La presión arterial corresponde a la fuerza ejercida por la sangre sobre la pared de las arterias.

A medida que la sangre avanza por las arterias, su velocidad disminuye mientras que el área transversal total de los vasos sanguineos aumenta. Ai llegar a los capilares, la velocidad del fiujo sanguineo es solamente 0.1 cm/seg, lo que facilita enormemente el intercambio de sustancias entre la sangre y los tejidos. Ai satir de los capilares, disminuye el área total de la sección transversal, debido a la formación de las venas, por lo que vuelve a aumentar la velocidad de la sangre. Sección transversal

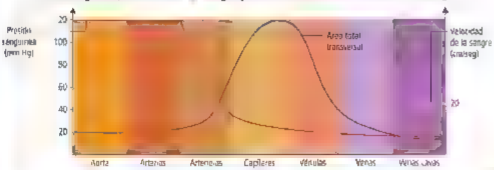


A realizar un corte transversal a través de un vaso sangulneo, la sección transversal corresponde al lumen que queda expuesto en el corte.

Vasos de resistencia.

El flujo sanguineo por los capitares depende del grado de contraciólidad de las artenolas que los anteceden en el techo trascular, por esta razón, las artenolas son llamadas vasos de resistencia, ya que son ellas las que actuan como "llaves de paso" hadia los capitares.

Presión sanguinea, velocidad de la sangre y área total transversal en los vasos sanguineos



Estructura del corazón

El corazón es un musculo hueco ubicado dentro de la caja torácica, entre ambos pulmones, inmediatamente detrás del esternón y apoyado sobre el diafragma. Su función es impulsar la sangre, a través de los vasos sanguíneos, hacia todo el organismo.

El corazón está envuelto por un saco de tejido conectivo liamado pericardio que lo protege y fija a la caja torácica. Su pared está formada mayontanamente por una gruesa capa de tejido muscular o miocardio, responsable de sus movimientos contráctiles. El miocardio se contrae automáticamente alrededor de 60 veces por minuto.

internamente el corazón está dividido por un tabique iongítudinal que separa e incomunica el jado derecho del jado izquierdo. En la parte superior de ambos jados del tabique se encuentran las aurículas derecha e izquierda Las aurículas se comunican con las cavidades inferiores del corazón (lamadas ventrículos derecho e izquierdo).

Cada auricula se comunica con el ventrículo de su mismo lado por

medio de las válvulas auriculo-ventriculares que
impiden el retorno de la sangre desde los ventriculos hacia las auriculas. Entre la auricula
derecha y el ventriculo derecho se
encuentra la válvula tricúspide: entre la
auricula y el ventriculo laquierdo está
la válvula bicúspide o mitral. A la
salida del ventriculo derecho e
izquierdo se encuentran las
pulmonares válvulas semiliunares o sig-

válvulas semilurares o sigmoideas que impiden el refluio de sangre desde las arterias al corazón



Estructura del corazón

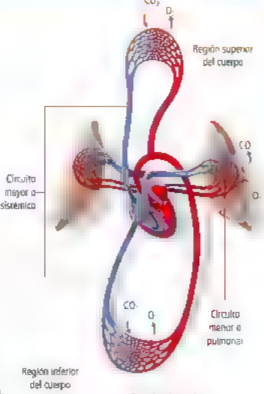
El circuito sanguineo

A. Intenor del corazón la sangre fluye desde fas auriculas hacia los ventrículos cas auriculas reciben la sangre procedente de las venas, y los ventrículos la expulsan desde el corazón hacia las arterias. Es por esta razón que las paredes de los ventrículos son más gruesas que las paredes de las auriculas. A su vez el corazón se divide en dos sistemas de recepción y bombeo de sangre. Uno de ellos está formado por la auricula y el ventrículo derecho, y el otro, por la auricula y el ventrículo izquierdo, que distribuyen la sangre hacia los pulmones y hacia el resto del cuerpo, respectivamente

La sangre cargada de dióxido de carbono (CO₂) y de otros desechos metabólicos, proviertentes de los diversos tejidos dei organismo, circula por el lado derecho del corazón La sangre desemboca en la **auricula derecha**, a través las **venas cavas superior** e **inferior**, y desde alli pasa al **ventriculo derecho** que la expul-

sa hacia las arterias pulmonares, las cuales conducen la sangre hacia los pulmones. En los pulmones, la sangre libera el dióxido de carbono (CO₂) y capta el oxígeno (O₂) proveniente de laire atmosférico. Esta sangre rica en oxígeno vuelve al corazón, transportada por las venas pulmonares que desembocan en la auricula izquierda. Luego la sangre pasa al ventrículo izquierdo que la impulsa hacia la arteria aorta que la reparte hacia el resto de los tejidos del organismo. De esta manera, la sangre rica en oxígeno solamente circula por él lado izquierdo del corazón

El recomdo que realiza la sangre desde el ventrículo derecho hacia los pulmones retornando a la auricula izquierda por las venas pulmonares se denomina circulto menor o pulmonar. El circulto mayor o sistemico comprende el recorndo que realiza la sangre desde que sale del ventrículo izquierdo hacía la arteria aorta, pasando por los capilares de todo el cuerpo y retornando por las venas que drenan las venas cavas, superior e inferior, que desembocan en la auricula derecha del corazón

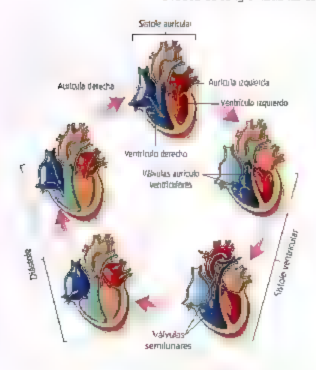


Circulación pulmonar y sistémica

mterlor

El ciclo cardíaco

Cada latido del corazón consiste en la contracción y relajación rítmicas. del miocardio. El movimiento de contracción se denomina sistele y permite impulsar la sangre desde el corazón hada el resto del organismo. El movimiento de relajación se denomina diástore y determina ja entrada de sangre hacia las cavidades cardiacas.



E ciclo cardíaco nvolucra todos los eventos que ocumen en el corazón durante el desarrollo de un latido. En cada cido cardíaco las auriculas y ventrículos no se contraen ni retajan de manera simultànea, por lo que se pueden reconocer distintas etapas dentro. de cada cicio, sístole auricular, sistole ventricular y diástole.

- Sistole auricular Ambas auriculas se contraen al unisono, impulsando la sangre hacia los ventriculos, que se encuentran relajados, a través de ias vátivalas auriculo-ventriculares.
- Sístole ventricular Los ventriculos ienos de sangre comienzan a contraerse por lo tanto aumenta la presión sanquínea en su intenor, Las valvuiás aurículo-ventriculares se

cierran, produciendo el primer ruido cardíaco, Luego, cuando ja presión ventricular es mayor que la presión artenal, sé abren las válvulas semilunares, y la sangre se expulsa hacia las arterias aorta y pulmonar.

Diàstole El fin de la contracción ventricular y la salida de sangre por ambas arterias, hace que la presión intraventricular sea menor que la presión arterial, por lo tanto, se cleman las vátyulas semilunares. causando el segundo ruido cardíaco "as auriquias tambien están relajadas y comienzan a flenarse de sangre. Cuando la presión en las autículas es mayor que la presión en los ventrículos, se abren las várvuias aurículo-ventriculares y la sangre comienza a entrar en los yentrículos, comenzando un nuevo cido cardíaco.

Actividad eléctrica del corazón

En la mayoría de los músculos, la contracción se inicia por la acción de un estímulo electrico que proviene del sistema nervioso. Sin embargo, en el miocardio, la contracción muscular se produce debido a la existenda de un sistema propio de generación y transmisión de impulsos. eléctricos, llamado sistema excito-conductor del corazón, que permite mantener constante los latidos cardíacos que impuisan la sangre a través del cuerdo

Cada contracción de miocardio se inicia en el nodo sinoauricular un conjunto de células ubicadas en la pared de la aurícula derecha Las células del nodo sinoauricular funcionan como el marcapasos del corazón, debido a que tienen la capacidad de autogenerar su propio impuiso eléctrico y contraerse. Desde el nodo sinoagricular, el impulso eléctrico se propaga rápidamente, a través de las fibras musculares, hacia. toda la aurícula derecha e izquierda, lo que proyoca la contracción de ambas aurículas em torma casi simultánea.

Algunos de los impulsos eléctricos conducidos por la auricula derechaalcanzan el nodo auriculoventricular isituado entre la auricula y el ven-

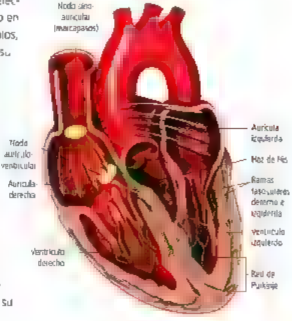
triculo derecho. El podo auticuloventricular. està formado por fibras de conducción eléctrica lenta, lo que provoca un leve retraso en a transmisión eléctrica hacia los ventrículos. permitiendo que las auriculas completen su contracción antes de que lo hagan los ventriculos

El nodo aunquioventricular se conecta con fibras especializadas para la conducción eléctrica ventricular, denominadas haz de His, que forma la dirica via de acceso de los moulsos eléctricos bacia los ventriculos. Desde el haz de His, emergen las ramas. fasciculares, zguierda y derecha que recorren el tabique interventricular Finalmente la red de Purkinje conduce. el mouiso elèctrico hasta las fibras musculares de los ventrículos, estimulando su contracción.

Electrocardiograma

E registro gráfico de la actividad eléctrica dei corazón. durante cada cido cardiaco se denomina electrocardiograma Un electrocardiograma sirve para obtener miormación, por ejemblo, sobre la orientación. anatómica del corazón, ettamaño relativo de sus cámaras. lesiones en alguna región del corazón, la influencia de atoun-Jármaco, etc.

Sistema excito-conductor del corazón. Las flechas indicanla dirección de los impulsos eléctricos.

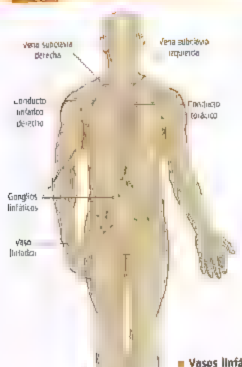


Etapas del ciclo cardíaco

Ruldos cardíacos.

Ai auscultar, es dedit, al escuchar los latidos del corazón con un estetascopia, se distinguen dos ruidos cardiacos caracteristicos. que se repiten ribracamente El primero es "lub", y el segundo es "diup" Estos dos ruidos se producen por el cierre. de las valvutas cardiacas.

Circulación linfática



A diferencia de la orculación

linfática no forma un circuito

se origina en los extremos

cerrados de los capilares.

infáticos.

sanguinea. la circulación

continuo, debido a que

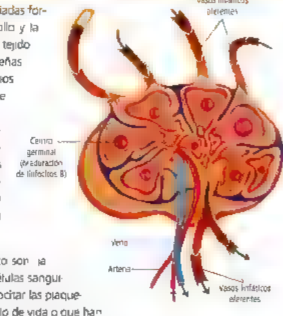
La circulación linfática corresponde a un circulto abierto que transporta un líquido llamado linfa que circula al intenor de una serie de conductos denominados vasos linfáticos y a través de estructuras y organos formados por tejido linfático, como el bazo, el timo y la médicia ósea

Las funciones de la dirculación inflática son tres, colectar liquido intersticial y devolverlo a la sangre, participar en las respuestas inmunitárias y transportar hacia la sangre os lípidos absorbidos en el intestino

Organización estructural de la circulación linfática

- Linfa La linfa es un liquido acueso y transparente que dicula en el interior de los vasos linfáticos. La linfa corresponde a liquido intersticial que ingresa a la circulación linfática.
- Vasos linfáticos. Son los conductos encargados de transportar la linfa hacia el torrente sanquineo. Los vasos linfáticos se originan en los capilares finfáticos, vasos de extremo diego que se ubican en el espació intercelular de la mayoría de los tejidos corporales Los capilares limáticos recolectan líquido intersticial y la transportan hacia los vasos linfáticos, que son el resultado de la unión entre capitares linfáticos. Los vasos linfáticos conducen la finfahacia los conductos terminales, que son el conducto linfático derecho y el conducto torácico o conducto linfático izquierdo. Ambos conductos devuelven la linfa a la circulación sangulnea, uniéndose a las venas subciavias, ubicadas a nivel dei hombro. El conducto linfático derecho, recibe la unfa del lado derecho de la cabeza. tronco supenor derecho y brazo derecho, vaciándoja en la vena subclavia derecha. La linfa procedente dei resto dei cuerpo, retorna a la sangre por el conducto torácico, el que desemboca en la vena subclavia izquierda.

La linfa circula por los vasos linfáticos facilitada por las contracciones esporádicas del músculo esquelético, las contracciones de los vasos linfáticos y un amplio sistema de válvulas presentes en ellos que aseguran el flujo unidireccional hacia las venas subclavias. Tejido linfático. Es un tejido que adopta variadas formas dependiendo de su grado de desamollo y la daridad de sus limites. El principal tipo de tejido linfático son los ganglios linfáticos, pequeñas estructuras que se ubican a lo largo de los vasos infáticos de todo el organismo, y que en su interior producen y almacerian distintos tipos de linfocitos. En los ganglios linfáticos, a linfa es filtrada de sustancias extrañas, como bacterias. Postenomente, estas particulas extrañas son tagoptadas por macrófagos o destruidas por otras células del linfocitos instema inmune, impidiendo su ingreso al torrente sanquíneo.



Ganglio linfático

Otros órganos formados por tejido linfático son ja médula ósea, lugar de producción de las cálulas sanguineas, el bazo, cuya principar función es fagocitar las piaquetas y los eritrocitos que han cumplido su ciclo de vida o que han sido dañados, así como también, participar en la activación de los infocitos 8, que producen la respuesta inmune, y el timo, donde ocume la maduración de los linfocitos T

Relación entre el sistema linfático y el sistema sanguíneo

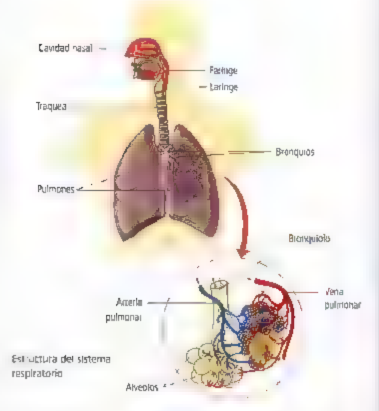
En los capitares sanguineos, la tendencia del fluido es filtrarse hacia los tejidos, aunque también idada la gran cantidad de células y proteínas plasmáticas presentes en la hangre, es que hay retención y reabsorción de líquido hacia la circulación sanguínea. Sin embargo, la reabsorción de líquido desde el espacio intersticial hacia el lecho vascular no es sufficiente para compensar el volumen de líquido perdido a través de los capitares. Es por eso que los vasos linfáticos forman un sistema esencial para devolver líquido al sistema sanguíneo.

Además, el retorno linfático es el único mecanismo por el cual las proteinas plasmáticas que han dejado la circulación sanguinea, pueden retornar a la sangre. Si estas proteinas no fueran extraidas del líquido intersticial, se acumularian y ejercerlan un efecto que aumentaría la filtración desde los capilares, produciendo una acumulación excesiva de líquido en el espacio intersticial, líamada edema.

Estructura y mecánica respiratoria

Para los organismos heterótrofos, como el ser humano, la liberación de la energia contenida en los alimentos depende de su oxidación. En la mayoría de los casos, este proceso de oxidación regulere de la presencià de oxígeno (O₂). La incorporación de oxígeno desde el ambiente. hacia el organismo y la eliminación de dióxido de carbono (CO₂), producido por la combustión de nutrientes en el interior de las células, se realiza a través de un proceso denominado respiración.

La respiración ocurre gracias a la acción dei sistema respiratorio, que es el encargado de incorporar el oxígeno de la atmosfera y eliminar el dióxido de carbono producido por la actividad celular, y al trabajo compiementario dei sistema circulatorio, que transporta los gases en la sangre desde los pulmones hacia los tejidos, y viceversa.



La región conductora: comprende todos los órganos. dei tubo respiratorio que transportan el aixe hasta los pulmones, mientras que la zona respiratoria es el lugar. donde dourre et intercambio. gaseoso y está formada por los sacos alveolares, ubicados

al interior de los pulmones.

Zona conductora

Funciogalmente, el sistema.

respiratorio se puede dividir. en una zona conductora.

y uña zoria respiratoria.

y respiratoria

El sistema respiratorio está formado por las vias aéreas, los pulmones y un grupo de musculos que colaboran en el proceso de respiración, que son los músculos intercostales y el diafragma

Las vias aéreas

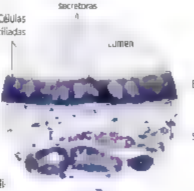
Las ylas aéreas o tracto respiratorio forman un conducto a través del cual el aire es transportado hacia los pulmones. La pared del tracto respiratorio, de manera genera lestá constituida por cuatro capas de tejido cuyas características varian en sus distintos tramos. Desde la capa que recubre e lumen hacia el exterior estas son epitello, submucosa, capa muscular y cartilago

Los órganos que conforman las vias aéreas son la cavidad nasal, la faringe, la laringe la tráquea y los bronquios.

- Cavidad dasal. Corresponde a la parte interior de la nariz. Es una zona rica en vasos sanguíneos y cumpie las funciones de calentar, humedecer y filtrar el aire inspirado La cavidad nasa itambién es responsable dei sentido dei oifato
- Faringe. Se encuentra detrás de la cavidad nasal y de la cavidad oral; se conoce comunmente como garganta. La faringe es una via de transporte común para el sistema resolvatorio y digestivo. Su función es conducir el aire desde la cavidad nasal hacía la laringe.
- Laringe. Se encuentra a continuación de la faringe, conectándola con: ra tráquea. En la laringe se encuentran las cuerdas vocales. cuya vibración produce el sonido de nuestra. Células ciliadas.
- Tráquea Es un conducto ablicado dejante de esófago y conduce el aire desde la taringe hacia. ios bronquios. La pared de la tráquea presenta anilios semicirculares cartilaginosos que le otorgan rigidezi
- Bronquios. Son dos conductos que se forman a partir de la bifurcación de la tráquea. Cada bronquio se dirige hacia un pulmón, donde vuelven a dividuse en conductos más pequeños llamados bronquios secundarios, los cuales ingresan a los pulmones y continúar ramificándose hasta formar los

bronquiolos. Los bronquiolos terminan en pequeños sacos membranosos, lamados alvébios, estructuras especializadas en el intercambio gaseoso

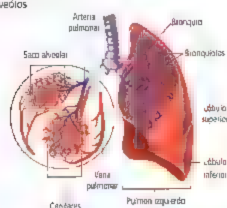
Barreras de protección. A lo largo de todo el tracto respiratorio, el epitelio está: constituido por células. secretoras y células ciliadas que actúan como barreras protectoras contra particulas ambientales, Las células secretoras producen moco, sustancia que atrapa particulas sòlidas y bacterias del aire. para evitar su ingreso a los pulmones. Las células ciliadas arrastran las particulas atrapadas por et muous para expulsarlas de organismo.



Células

Microfotografía del epitelio y submucosa de la tráquea

Microfotografia de los alveólos



Los alvéolos

Son pequeños sacos membranosos que ai agruparse forman estructuras denominadas sacos alveolares. Cada alvégio está formado por una sola capa de células epiteliales y rodeado de una red capilar que proviene de la arteria y que drena hada la vena pulmonar. La región alveolar es la zona dei sistema respiratorio donde ocurre el intercambio gaseoso

Los pulmones

Son dos órganos de forma semicónica, de aspecto esponjoso y color rojizo, que se enquentran ubicados cientro la cavadad torácica, separados uno del otro por el corazón. Cada pulmón se divide en lóbulos, el pulmón derecho tiene tres lóbulos, mientras que el izquierdo presenta solo dos. Rodeando los pulmones se encuentran dos capas membranosas llamadas pleures

A_i intenor de los pulmones ingresan los bronquiolos vilos alvéolos. En conjunto, ambos pulmones contienen aproximadamente 500 millones de alvéoios.

Los músculos respiratorios

Los másculos respiratorios son las estructuras que permiten que los pulmones puedan aumentar o disminuir su tamaño durante la respiración. Estos musculos son el diafragma y los músculos intercostales.

El diafragma es un músculo ubicado en la parte inferior de la cavidad torácica, separándola de la cavidad abdominal. La contracción y relajación del diafragma determinan el diámetro vertica: de la caja torácica

Los músculos intercostales se ubican, como su nombre lo indical entre ias costillas. Durante la respiración, la contracción de los músculos intercostales permite el desplazamiento de las costillas, lo que incrementa el diámetro antero-posterior de la caja torácica y permite la expansión de los pulmones

Al aumentar los diámetros antero-posterior y vertical, aumenta el volumen de la caja torácica.

La ventilación pulmonar

La ventilación pulmonar corresponde a la entrada y salida de aire del organismo, se produce por los movimientos respiratorios que ocurren durante la inspiración y la espiración

La inspiración es la entrada de aire a los pulmones. Durante la inspiración los músculos respiratorios se contraen el diafragma se despiaza. hacia abajo y los músculos intercostales elevan las costillas. Ambos movimientos aumentan la capacidad de la caja torácica y disminuyen la presión del aire al interior de los pulmones. Como la presión intrapulmonar se vuelve menor que la presión del aire atmosférico, se produce el ingreso de aire a los pulmones

La espiración es la expuisión del aire desde los pulmones hacia el ambiente y comienza cuando los músculos intercostales y el diafragma se relajan, regresando a su posición de reposo. Como resultado de la relajación de tos músculos respiratorios, las costillas bajan, el diafragma sube y la capacidad de la caja torácica disminuye. Esta disminución de volumen del tórax provoca un aumento de la presión del aire dentro de los pulmones, la cual se hace mayor que la presión atmosférica y, por consiguiente el aire sale de los pulmones.

Volumen corriente

El volumen de aire que entra o sale del sistema respiratorio en cada respiración se denomina volumen corriente. y en un adulto sano en reposo tiene un valor aproximado de 500 mu Solo 350 mu del volumen contrente alcanza los alveolos, Jós 150 ml. restantes. permanecen en el área de las vias respiratorias denominada. espacio muerto anatómico. debido a que en ellas no ocurre intercambio gaseoso.



La inspiración es la fase activa de la respiración, debido a que la contracción de los músculos respiratorios es estimulada por la acción del centro hervioso respiratorio, mientras que la espiración corresponde a ia fase pasiva de la respiración, debido a que ocurre por la relajación de los musculos respiratorios.

los pulmones y el corazón

Caja torácica Es un compartimiento que alberga

Intercambio gaseoso

El aire que circula por las vias aéreas y los pulmones está compuesto principalmente por exigeno, diáxido de carbono intrógeno y vapor de agua

La composición del aire inspirado, es deor, el aire que llega a los purmones por las vias respiratorias, es la misma que el aire atmosférico y en este la concentración de oxigeno es mayor que la concentración de dióxido de carbono.

El aire que es eliminado de los pulmones les decir, el **aire espirado.** contiene una concentración de dióxido de carbono que supera la concentración de este gas en el aire inspirado.

Com	posición del aire inspirado y del aire espirado				
	Oxigeno (O ₂)	Dióxido de carbono (CO ₂)	Nitrógenn (N ₂)	Vapor de agua	
Aire inspirado	21%	0,03%	79%	'v/ariable	
Aire espirado	15%	4%	19%	Muy abundanta	

Fuente MINEDUC Programa de estudio Biología Primer año Medio. 998



Contaminación del aire. En el alre atmosfellos tambien se encuentran algunas sustancias químicas contaminantes, tales como, monóxido de carbono (CO), compuestos azamados (SO₂ y H₂S), compuestos nitrogenados (NO, NO₂, NH₃), hidrocarburos y material particulado (polvo y humo). Los contaminantes atmosfericos penetran por las vías respiratorias causando initiadón que puede ser leve o moderada. Sin embargo, la exposición prolongada causa mayor producción de moco y finalmente incide en diversas enfermedades, tales como, la bronquitis crónica obstructiva, el enfísema pulmonar y el asma

La hematosis es el proceso de intercambio de oxigeno y de dióxido de carbono que se real za tanto en la superficie de los alvéolos como a nivel de los tejidos. El intercambio gaseoso entre los alvéolos y la sangre se líarna respiración externa o pulmonar mientras que el intercambio gaseoso entre la sangre y las células de los diferentes tepidos se denomina respiración interna o tisular

La respiración externa ocurre gracias a la integración de los sistemas carculatorio y respiratorio en los alvécios pulmonares. Los alvécios pulmonares son las unidades funcionales del sistema respiratorio. Cada uno de ellos está formado por una sola capa de células epiteliales. Ilamadas neumocitos, entre las que se localiza una extensa red de capitares sanguíneos. El intercambio de gases ocurre a través de las paredes capitares y alveolares, las cuales en conjunto forman la membrana respiratoria. El oxígeno y el dióx do de carbono se mueven a través de la membrana respiratoria por difusión simple, tiebido a la diferencia de concentración entre el aire que se encuentra al interior de los pulmones.

y la sangre de los capitares que rodean los alvébios

La sarigre que flega a los alvécilos, por la artena pulmonar, viene cargada de CO₂, mientras que en el aire que entra a los alvécilos, este gas tiene uma concentración menor Este gradiente de concentración permite que el dióxido de carbono se difunda desde los capilares hacia los alvécilos. El intercambio de oxigeno ocume de manera similar, pero en sentido contrario, en este caso, la concentración de O₂ en el aire que ingresa a los alvécilos es mayor que la concentración sanguinea de oxigeno, y este gas se difunde desde los alvécilos hacia los capilares.

Después de realizar el Intercambio gaseoso, el CO₂ se libera a la atmósfera, mentras que la sangre oxigenada retorna al corazón, a través de la vena pulmonar, para luego ser distribuida a todos los tejidos intercambio gaseoso a nivel alveolar y tisular

£503:00

Membrona respiratores

Transporte de gases en la sangre

El oxígeno y el dióxido de carbono son transportados por el organismo a través de la sangre

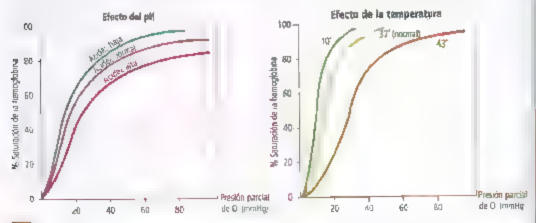
Transporte de oxígeno

Una vez en la sangra, el O₂ penetra en los eritrocitos y se une de forma reversible a la proteína **hemoglobina** formando **oxihemoglobina**. La unión del oxigeno con la hemoglobina es **cooperativa**, es decir, la asociación de la primera molécula de oxigeno facilita la unión de las moléculas siguientes. Asimismo, la liberación de una molécula de oxigeno tavorece la disociación de las demás

El porcentaje de saturación de la hemoglobina corresponde a la proporción de hemoglobina que se combina con exigeno y se representa a través de una curva de saturación. En el piasma sanguíneo, el porcentaje de saturación de la hemoglobina, es decir, el porcentaje de hemoglobina unida a exígeno, es de un 98%. Al llegar a los tejidos, la afinidad de la hemoglobina por el exígeno disminuye y las moléculas de exigeno se liberan para difundirse hacia las células. Mientras menos es la concentración de exígeno en el tejido, con mayor facilidad se desprenderá este gas del complejo exihemoglobina.

La unión de la hemoglobina al oxigeno puede ser modificada por diversos factores. Por ejemplo, un aumento de la acidez y de la temperatura corporal y la mayor concentración de CO_2 en la sangre, disminuyen la afinidad de la hemoglobina por el oxigeno. En estas condiciones la curva de saturación de la hemoglobina se desplaza hacia la derecha. Si disminuye la acidez, la temperatura y la concentración de CO_2 , la curva de saturación de la hemoglobina se desplaza hacia la izquierda

Efecto de la acidez (pH) y de la temperatura en la curva de safuración de la hemoglobina



Transporte de dióxido de carbono

El dióxido de carbono producido por la actividad de las células de nuestro cuerpo necesita ser eliminado de los tejidos, debido a que su acumulación es tóxica para el normal funcionamiento celular. De esta manera, el ${\rm CO_2}$ es transportado por la sangre hacia los pulmones para ser eliminado del organismo.

El transporte de dióxido de carbono en la sangre se realiza de tres formas distintas, una pequeña parte (7%) se transporta disuelto en el plasma sanquineo, otra fracción (23%) se une a la hemoglobina formando carbaminohemoglobina, sin embargo, el principal mecanismo de transporte de CO_2 en el plasma (70%, es como lon bicarbonato (HCO₃)

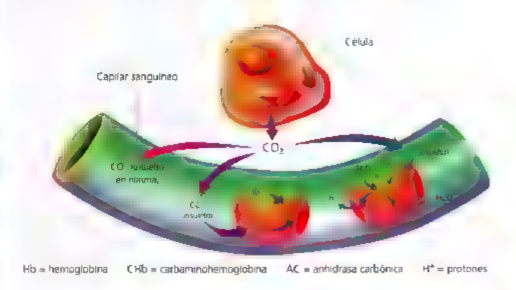
Cuando el C O_2 ingresa en los glóbulos rojos, la enzima **anhidrasa carbónica** cataliza la reacción entre el C O_2 y el agua. formando áodo carbónico (H_2CO_3), molécula muy inestable que se disocia en ion bicarbonato (HCO_3) y protones (H^*), los cuales se difunden hacia el plasma.

En los capitares pulmonares ocurren las reacciones inversas, y los iones bicarbonato se transforman nuevamente en ácido carbónico y posteriormente en CO_2 . De esta forma, las moléculas de CO_2 se difunden hacia los alvéblos y son liberadas a la atmósfera durante la espiración

Monoxido de carbono.

El monóxido de carbono (CO) es un gas producido por la combustión incompleta de compuestos orgánicos (como la bencina en los vehiculos motorizados). y tiene una afinidad con ial hemoglobina 200 veces mayor. que el oxigeno. El CO compite con el oxigeno para format carboxihemoglobina La etiposición a CO puede ser letal debido a que su alta. afinidad con la hemoglóbina. desplaza fácilmente el cuigeno y poede producir hipoxia. Tisular.

Transporte de CO₂ en la sangre



Control de la respiración

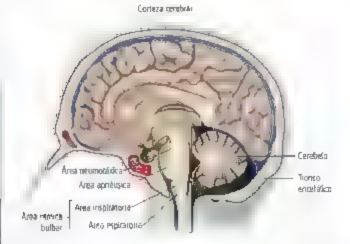
Centro respiratorio.

- Es una red de multiples grupos neuronales vocalizados en el fronco encefálico, integra información respecto a la concentración de oxígeno y dióxido de carbono en el plasma sanguineo y sobre el nivel de distensión de los pulmones.
- Determina las señales que controlar los musculos respiratorios.

La ventuación pulmonar está regulada esencialmente por el centro respiratorio una red de neuronas cuyo circuito se distribuye en el tronco encefálico. El centro respiratorio es responsable de coordinar la ventilación pulmonar según las necesidades del organismo, tanto en estado de reposo como durante el ejercicio físico.

cas neuronas que forman el centro respiratorio se agrupan en tres áreas funcionales

- Area rítmica bulbar. Controla el ritmo respirationo, es decir, a duración de la hispiración y de la espiración. En estado de reposo la inspiración demora alrededor de 2 segundos, y la espiración aproximadamente.
 3 segundos.
- Area neumotáxica. Coordina la transición entre la inspiración y la espiración Transmite impulsos que impiden que ingrese demasiado aire en los pulmones.
- Área apnéusica. Al guai que el área neumotáxica, coordina la transición entre la inspiración y la espiración, pero los impulsos que transmite profongan la inspiración e inhiben la espiración.



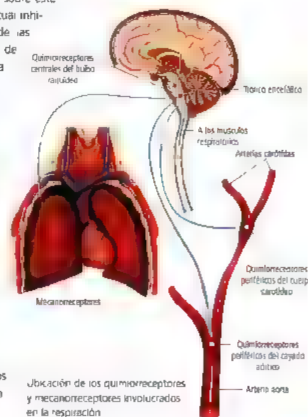
El centro respiratorio se comunica con neuronas sensoras y efectoras. Las neuronas sensoras registran e informan sobre la concentración de gases en la sangre y sobre el nivel de tensión de los músiculos respiratorios. Las neuronas efectoras realizan las acciones necesarias para conservar la estabilidad de la respiración, modificando la frecuencia y amplitud de los movimientos respiratorios.

Las neuronas que actuan como sensores de la concentración de dióxido de carbono o de oxigeno en la sangre se haman quimiorreceptores. Los quimiorrecaptores centrales están ubicados en la superficie del bulbo raquideo, y son sensibles a cambios en el pir en el líquido cefalorraquideo. Los quimiorreceptores periféricos están ubicados en el cuerpo carotídeo de la arteria carótida y en el cayado de la arteria aorta. Estos quimiorreceptores son sensibles a cambios en el pH y en la concentración de CO₂ y de O₃ en la sangre

Los sensores que responden ai estiramiento del pulmón y a la contracción de los músculos respiratorios se denominan mecanorreceptores, estos están ubicados en la capa muscular de las vías respiratorias, en el intersticio pulmonar en las paredes alveolares, en la pared abdomínal, en los musculos intercostales y en el diafragma.

Durante la inspiración los pulmones se expanden y los mecanorrecep-

tores, Ubicados en su pared, informan sobre este estiramiento al centro respiratorio, el cual inhibe momentáneamente la actividad de las neuronas que estimular la contracción de los músculos respirator os. De esta manera, los musculos respiratorios se reiajan, los pulmones se retraen y seproduce la espiración. Cuando el aire. abandona los pulmones los mecanorreceptores dejan de ser estimulados. y por lo tanto, cesa la inhibición de ias neuronas del centro respiratorio y se remicia el ciclo de respiración. Otro factor de control de la ventilación pulmonar es la concentración de CO₂. en la sangre El aumento de la concentración sanguínes de este gas es captado por los quimiorreceptores periféricos, los cuales envian señales al centro respiratorio para que aumente la frecuencia respiratoria, es decir, el número de respiraciones por minuto y la amplitud de los movimientos respiratorios, hasta que la concentración de CO₂ en la sangre disminuya.



Adaptación del organismo al esfuerzo

A realizar actividad física, las células del organismo requieren mayor. cantidad de oxigeno. En estas condiciones, tanto el sistema respiratorio como el sistema cardiovascular experimentan cambios que permiten satisfacer la mayor demanda de oxigeno. Es así como aumenta la frecuencia y amplitud respiratoria, es decir, se respira más rápido y más: profundo y, por lo tanto, el volumen de exigeno que ingresa a los pulmones es mayor. De la misma forma, el corazón aumenta el volumen. de sangre que bombea en cada contracción, y acelera la frecuencia de sus latidos, por lo que es capaz de transportar hacia las células mayor. cantidad de sangre oxigenada. Durante el ejercicio se redistribuye el aporte sanguíneo a los distintos téjidos, es asi como en las células musculares aumenta la impación sanguínea debido a que los procesos. metabólicos en desarrollo consumen más oxígeno en comparación al estado de reposo, por el contrario, los órganos que no participan activamente en la realización de esfuerzo físico, como los rinones o el estómago, reciben un aporte sanguíneo menor La regación sanguinea al cerebro se mantiene constanté tanto en reposo como durante el ejercicio intenso.

La adaptación de organismo al esfuerzo involucra todos los cambios fisiológicos que permiten satisfacer las demandas de oxígeno de organismo durante la realización de actividad fisica.

Variaciones en el consumo de oxigeno y en la actividad cardiaca,

so Ejerc t modera	
	ndo mociliso
1400	3000
120	170

Fuente: MINEDUC Programa de estudio Biología. Primer año Medio. 1998

125

100

expulsada en cada

contracción (ml.,

La práctica de aigún deporte en forma constante adapta los sistemas respiratorio y cardiovascular al nuevo requerimiento de oxígeno por parte del organismo de la siguiente forma.

- Aumenta la contractibilidad del corazón, manteniendo el gasto cardíaco sin aumentar demasiado la frecuencia lesto quiere decir que el corazón trabaja menos para conseguir que la sangre llegue a todos los tejidos.
- Aumenta la cantidad de sangre que expulsa el corazón en cada contracción, así como la magnitud de los movimientos respiratorios.
- Mejora la eficiencia dei intercambio gaseoso, debido al aumento de la superficie capilar.
- Aumenta la capacidad de utilización de oxígeno.

A este conjunto de modificaciones fisiológicas desarrolladas por el entrenamiento físico para mejorar las condiciones de suministro de oxigeno a los diferentes tejidos del organismo, se le denomina acondicionamiento físico



El entrenamiento físico mejora el rendimiento del corazón y de los pulmones.

Aclimatación a la altura. Los deportistas y turistas que viajan a lugares ubicados a gran altura (2 500 m sobre el nível del mar), donde la concentración de cuigeno es menor, sufren un peoceso de aclimatación, en que el organismo responde a la falta de oxígeno aumentando la cantidad de entrocitos circulantes o incrementando el ritmo de la ventilación pulmorial.

Respiración en las plantas

La necesidad de oxígeno para desarrollar los procesos metabólicos de obtención de la energia contenida en los nutrientes, así como también la eliminación del dióxido de carbono producido por la actividad celu-lar, es común para una gran variedad de seres vivos, desde organismos unicelulares hasta organismos pluricelulares. Mientras que los organismos unicelulares realizan el intercambio gáseoso en forma directa con el medio que los rodea, los diversos grupos de animales han desarrollado distintas estructuras para llevar a cabo la respiración

En el caso de las plantas, la respiración o intercambio gaseoso con el ambiente ocurre a través de estructuras llamadas **estomas**

Los estornas son espacios intercejulares que se encuentran en la epidermis de las hojas, principalmente por el envés. Los estornas están formados por dos células especializadas llamadas células octusivas o células guardianas, tienen forma de riñón y dejan una abertura o poro liamado ustudo por donde se realiza el intercambio de gases. Este poro se cleira automáticamente cuando aumenta la concentración de CO2 intracelular y también en condiciones de sequedad ambiental, cos estornas de la mayoría de las piantas están abiertos durante el día y cerrados durante la noche. El tamaño del poro regula la capacidad de intercambio de gases y de pérdida de agua de la pianta.

Celula subestomatica Estoma cerrado
Ostido

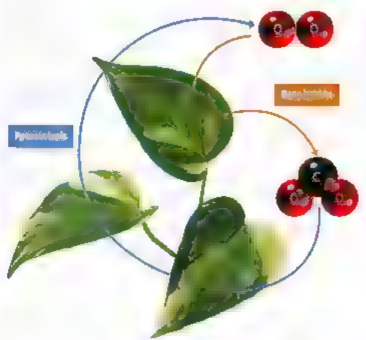
Cotte transversal a través de una hoja

Además de la respiración, las plantas llevan a cabo la fotosintesis, una sene de reacciones químicas a través de las cuales fabrican su alimento Durante la fotosintesis la planta capta el dióxido de carbono del ambiente para producir glucosa y oxígeno. El oxígeno resultante de la fotosintesis es ilberado a la atmósfera y postenormente es utilizado por los animales y por las mismas plantas para llevar a cabo la respiración celular que produce dióxido de carbono como gas de desecho, el cual es reciciado nuevamente por las plantas. Gracias a esto, las plantas favorecen el equilibrio entre el oxígeno y dióxido de carbono atmosféricos

Por lo tanto, la respiración y la fotosíntesis son dos procesos con distintas funciones

Durante la respiración, las plantas absorben oxigeno del arre y liberar dióxido de carbono al ambiente

Durante la fotosintesis, les plantas absorber dióxido de carbono del alte y liberan oxígeno al exterior. La fase iuminosa de este proceso ocurre necesariamente durante el día o en presencia de luz Lenticelas, Las ientreias son espacios interceiulares que se ubican en los tallos y rotos de las plantas. Por las ienticelas ambién ocume intercambio gaseoso entre los telidos interios de la planta y la atmósfera.



Para realizar la fotosíntesis las plantas captan el dióxido de carbono atmosférico aberado durante la respiración

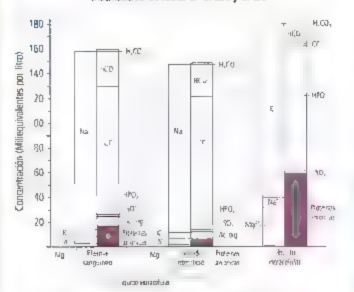
Medio interno y homeostasis

Las células que conforman un organismo multicelular están rodeadas, y en contacto directo, con un líquido acueso denominado liquido. extracelular (LEC). El LEC constituye el medio interno del organismo y en élise enquentran disueltos, os nutrientes, las sales minerales y el oxígeno que las células necesitan para realizar sus funciones vitales y, ade-

Entre los fluidos que forman el LEC, la concentración de los distintos. iones es similar. Sin embargo, el plasma contiene una concentración de proteinas mayor que el líquido intersticial, debido a que las proteínas. plasmáticas, por su gran tamaño, no pueden atravesar las paredes de los vasos sanguíneos hacia el liguido interstigal, quedando retenidas en el plasma sanguíneo.

El liquido que se encuentra formando parte de las células se denomina. liquido intraceluiar (LIC)

Distribución de lanes en el LEC y el LIC



Not Social Kit Potasia Ca2+ Calcia Mg2+ Magnesia HCO₂ Bicarbonata CF Clonuro SO, Sulfato HPO, Fostato H₂CO₃, Addo carbónico

más, recibe los productos de desecho generados por el metabolismo. celular Los líquidos que constituyen el LEC son el liquido intercelular o intersticial, que se encuentra entre las células, el plasma, que forma parte de la sangre y la linfa liquido similar al plasma, pero que circula.

por los vasos linfáticos.

Volumen de agua en el organismo. En un hombre adulto el aqua representa aproximadamente un 60% del pesa comorai. El volumen de agua dei medio interno (LEC). corresponde aproximadamente ai 37% del volumen de aqua total, mientras que el 63% se encuentra en el interior de las celulas (LHC). La composicion química del LEC es distinta a la composición del JC. En el .EC los iones más abundantes son el sodio (Na*) y el donuro. (Cl*), mientras que en el líquido ntracelular se enquentrar predominantemente el ión potasio (K*), os fostatos (HPO₄*) y las proteinas

Homeostasis

La homeostasis es la propiedad de los seres vivos de regular y manteher en equilibrio su medio interno. En los seres humanos, esta regulación implica conservar -dentro de valores fisiciógicos normales- parámetros tales como el pH sanguíneo, la temperatura corporal, el nivel de glucosa y de otras sustancias en la sangre, el volumen de agua circuiante la presión sanguínea, y la cantidad de sustancias de desecho. que deben ser eliminadas. Para lograr todo esto, nuestro organismo ha desarrollado una serie de mecanismos reguladores que integran las funciones del sistema endocrino, el sistema nervinso y el sistema excretor De esta forma, la homeostasis asegura que las células que conforman nuestro organismo puedan vivir y realizar sus funciones vitales.

Uno de los requisitos fundamentales para mantener el equilibrio del medio interno es la existencia de la homeostasis hidrosalina, lo cuaimplica un balance entre la cantidad de aqua y sales minerales innerlda y eliminada, así como también, una distribución adecuada de los líquidos corporaies. El agua y los iones que el organismo necesita ingresan principalmente a través de los alimentos ingeridos en la dieta, aunque también existe un aporte de agua proveniente de las reacciones. de oxidación de nutrientes que ocurren a nivel celular. La eliminación de estas sustancias es realizada por los órganos del sistema excretor, principalmente los riñones.

- 1 Bebios (1 200 mL)
- Comida J1.000 mL)
- Oxidación de las. moléculas nutrientes (350 mu)

Balance hidrico en el organismo.

Total, 2 550 mi.



- 1 Excreción por la orina (1 500 mL)
- 2. Evaporación por piely pulmones (900 mt.)
- 3. Eliminación por heces 100 mL
- Secreción de sudor (50 mE)

Total 2 550 mL

anionicas

Sistema excretor

Desechos nitrogenados

El principal desecho nitrogenado producido en el organismo esia urea. Se forma en el higado, producto dei metabalismo de las proteínas, y luego es transportada por la sangre hacia los Hñones para ser excretada a través de la orina. El árádo unido es un desecho. nitropenado procedente dei metabolísmo de los acidos nudercos y está presente en la orina en menor concentración que la urea. Cuando falla el mecanismo de excreción del ácido unido, este se acumula. en las articulaciones y causa. ia enfermedad conocida. como dota.

El proceso de excreción corresponde a la eliminación de productos de desecho metabólico, tales como el dióxido de carbono, el amoniaco y la urea, así como también, del exceso de agua y de diversas sustanoas quimicas que se acumulan en los telidos y son potencialmente dañinas para el normal funcionamiento celular

La excreción es realizada por diversos órganos, entre los que se encuentran ios **riñones**, los **pulmones**, la **piel** y el **higado**, los cuales en conjunto forman el **sistema excretor**

■ Rifones. Son el principal órgano excretor en el ser humano. Se encuentran formando parte del sistema renal o urinario, a través del cua, se excreta la mayor cantidad de residuos procedentes del metabolismo celular como, por ejempio, la urea y el ácido úrico. Los rifiones participan en la regulación de volumen de agua y sales en el organismo.

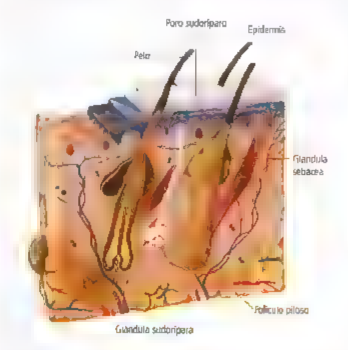


 Pulmones Su función excretora consiste en eliminar el dióxido de carbono "CO₂, producido en la respiración celular, y también agua en forma de vapor



Pulmones

Piel Es el órgano más grande del cuerpo. En la piel se encuentran las glándulas sudoriparas que producen el sudor la través del cual se excreta agua, entre el 5% y 10% de los desechos metabólicos, y sales inorgánicas. Del mismo modo, el sudor refresca la piel y ayuda a regular la temperatura corporal.



Higado. Este órgano participa en la formación de urea y ácido único (que posteriormente son excretados por los mônes), y en la degradación de los glóbulos rojos, obteniendo los pigmentos bilinrubina y biliverdina. Estas sustancias se acumulan en el higado y pasan a formar parte de la buis, que posteriormente es excretada hacia el intestino deligado y finalmente eliminada a través de las heces fecales, dándole su color característico.



Egestión y excreción.

E proceso de egestión, es decir, la eliminación de las sustancias alimenticias que no (ueron absorbidas en el intestino, es distinto al proceso de excresión. En esta ultima se eliminan sustancias que fran ingresado al tenente sanguineo provenientes, en su mayoría, del metabolismo celula. En cambio, en la egestión se eliminan sustancias que nunca formaron parte del organismo.



El sistema renal es el principal sistema de excreción de agua, sales minerales, productos metabólicos y sustancias químicas extrañas que han ingresado al organismo. Al excretar agua y diversos solutos, el sistema renal, además, se convierte en un sistema fisiológico clave en la requiación del equilibrio hidrosalino de nuestro cuerpo.

En los seres humanos, el sistema renai está formado por los mitones y las vias uninarias

Los nñones son los órganos encargados de la formación de orina, medio a través del cual se elimina la mayor parte del agua y los productos de desecho.

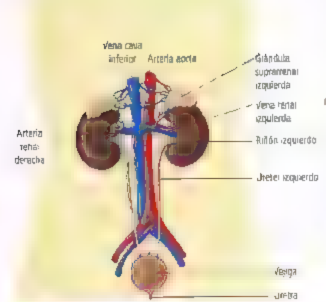
Las vias urinarias son los conductos que transportan la orina para su excreción. Están constituidas por

- Bréter Conducto muscular que conecta el riñón con la vejiga. Mediante movimientos peristárticos impulsa la onna desde la pelvis renal hacia la vejiga.
- Vejiga. Es un órgano muscular elástico en el cual se almacena la orina hasta el momento de su expulsión. Tiene la capacidad de rete-

ner un gran volumen de or na, aproximadamente unos 300 a 350 mL. La vejiga está regulada por dos esfinteres, uno de ellos impide la salida de la prina hasta que la vejiga esté llena y el otro permite que la orina descienda por la uretra para ser eliminada.

• Dretra. Es un conducto que permita la micción o evacuación de la orina desde la vejiga hacia el exterior del cuerpo. La uretra femenina tiene una longitud menor que la masculina y desemboca en la vulva. La uretra masculina cruza la próstata y el pene, y luego desemboca en el exterior

El sistema renal.



Estructura y función del riñón

En el ser humano los riñones son dos órganos de color rojo oscuro y forma de haba, que se ubican en la parte postenor del abdomen, a ambos lados de la columna vertebral y por debajo de la cintura.

En un corte longitudinal a través del riñón se distinguen las siguientes estructuras:

- Cápsula renal. Membrana fibrosa de coior blanquecino que recubre el riñón.
- Corteza renal. Es la región más externa del môón, de textura lisa y color rojizo. Se extrende desde la cápsula renal hasta las pirámides renales, incluyendo el espacio entre estas.
- Médula renal. Es la región interna del nñón de color marrón rojizo.
 Está dividida en 10 a 18 zonas lamadas pirámidas renales o de Malpigh.
- Pirámide renal. Estructura cónica cuya base está onentada hacia la corteza renai intentras que su vértice o papila se onenta hacia el centro del rinón situándose dentro del cáliz renai
- Pelvis renal. Es la parte del riñón que se comunica con el aréter y donde se agrupan los cálices renales, que recogen la orina desde cada papila.

Cada riñón recibe imigación sanguínea por la artería renal, la cuat se ramifica dentro de éli dando origen a dos sistemas capillares consecutivos, los que luego confluyen en la vena renas, que recoge la sangre depurada por el niñón.

Las principales funciones dei riñón son regular a concentración da solutos en el liquido extracelular regular el volumen de los líquidos corporales, excretar productos de desecho metabólico y sustancias extrañas; y producir y secretar hormónas, entre las que se encuentran la eritropoyetina, que estimula la producción de glóbulos rojos, y la renina que participa en la regulación de la presión artenal



Estructura del nñon

Estructura del nefrón

Capsula de Bowmani
Ciomézulo de Malpighi
Artenola eletacie
Artenola alerente
Artenola renal
Vena renal
Capitares pentubulares

Organización estructural del nefrón con los lasos sangelneos que lo imgan El nefrón es la unidad estructural y funcional del riñón, esto quiere decir que cada riñón está formado por miliones de nefrones dentro de los cuales se lleva a cabo la formación de la orina, proceso que está en estrecha relación con la estructura anatómica del nefrón

La función básica del nefrón consiste en depurar el plasma sanguíneo, eliminando sustancias que no son utilizables por el organismo y cuya acumulación podría resultar tóxica, como, por ejemplo la urea, la creatinina, los sulfatos, los fendles y algunos fármacos.

Al observar microscópicamente la estructura del nefrón, se distinguen distintos segmentos, ubicados en una posición definida dentro de la corteza o de la médula renal. Estos segmentos son el corpúsculo renal y los túbulos renales.

Corpúsculo renal. Formado por el glomérulo de Malpighi y la cápsula de Bowman. El glomérulo es una red muy enrollada de capilares sanguíneos que derivan de una arteriola aferente y confluyen en una arteriola eferente. La pared de estos capilares

presenta poros. ló cual los hace muy
permeables ai paso de diversas
moléculas. La cápsula de
Bowman es una estructura
de doble pared que rodea
ai glomérulo, y a partir de
la cual nacen los túbulos
renales

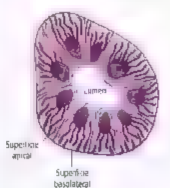
Corpusculo rena visto al
microscopio óptico

Irrigación de nefrón. La sangre entra al hetrón por la arteriola aterente, la qual se ramifica formando la red de capillares giumeridares que luego abandona la cápsula de Bowman a traves de la **arteriola eferente**. Al avanzar a lo fargo del nefrón la arteriola eferente se ramifica en los **capillares perítubulares** que rodean a los tubulos renales, y luego se juntan formando véntras, que van convergiendo para finalmente desembocar en la vana renal

 Túbulos renales. Los túbulos renales corresponden al túbulo contorneado próximal, el asa de Henle, el túbulo contorneado distal y el túbulo colector

Túbulo contorneado proximal. Es el segmento más iargo del nefrón se ubica en la corteza renal. Posee una pared formada por una sola capa de céjulas epiteliales de forma cubica con numerosas microvellosidades que en conjunto forman el "borde en cepillo". En la membrana plasmática basolateral de estas células existen abundantes proteínas transportadoras de sodio (bomba Na*/K*ATPasa) que participan en el proceso de reabsorción.

Asa de Henie Segmento con forma similar a una horquilla debido a que está formado por una rama descendente, conectada con el tribulo contorneado proximal y que ingresa en la médula tenal, y una rama ascendente que vuelve a la corteza rena y se conecla con el túbulo contorneado distal. El epitello del asa de Henie está constituido por células con microvellosidades cortas que no forman el "borde en cepillo"



Túbulo contameado distat.



Tubulo colector

Túbulo contorneado distal. Corresponde a un túbulo más corto y más delgado que el túbulo proximal. Se ubica en la corteza renal comunicándose con el túbulo colector Su epitelio está formado por células cúbicas con pocas microvellosidades.

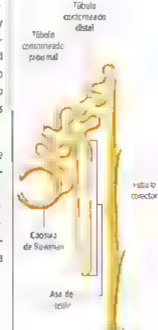
Túbulo colector Es un tubo donde desembocan los túbulos contorneados distales de distintos nefrones. Su epitelio está formado por cátulas cilindricas o cúbicas. Vanos túbulos colectores se agrupan formando una papila renal, las que a su vez forman la pelvis renal. Sorde en cepilo



fubulo contameado proxinial



Rama ascendente del asa de Hente.



Formación de la orina

La onna es un liquido de color amarillento que está formado por agua y sustancias de desecho, tales como urea, ácido único, creatínina, pigmentos biliares y sales minerales

La orina es elabolada en el nefrón a través del proceso de purificación de la sangre, conocido como depuración renal. De esta forma se eliminan los desechos metabólicos, producidos por las células que conforman el organismo, y también sustancias potencialmente tóxicas que han ingresado a la sangre, manteniendo la impleza permanente de los liquidos que forman parte del medio, metro.

El volumen de orina eliminado diaramente por una persona sana es aproxidamente 1 a 2 litros. Sin embargo, el volumen y la concentración de la orina excretada depende de diversos factores fisiológicos, tales como la ingesta de agua, la presión arterial, la temperatura corporal, el tipo de actividad física realizada por el organismo, el estado de salud general y el consumo de diuréticos

La formación de onna en el netrón comprende tres procesos. filtración glomerular reabsorción tubular y secreción tubular

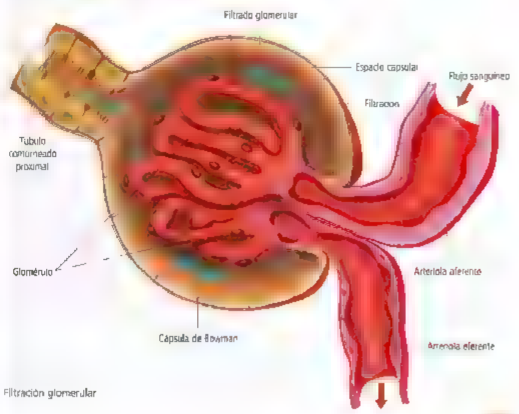


Diuréticos Los diuréticos son sustancias quimicas que actuan a nivel del nefrón aumentando el volumen de agua y sodio excretado a través de la orina. Algunos diuréticos de consumo habitual son el té, el cafe y el alcohol, mientras que otras sustancias diuréticas son medicamentos utilizados en el tratamiento de enfermedades como la hipertensión arterial, la insuficiencia cardíaca o el edema. Dentro de este último grupo se encuentran, entre otros, la acetozolamida, la furosemida y la clorotiacida, las que ejercen su acción a nivel del túbulo contorneado proximal, el asa de Henie y el túbulo contorneado dista, respectivamente

Filtración glomerular

E proceso de filtración consiste en el paso de agua y de diversas moiéculas disueltas en el plasma sanguineo desde los capilares glomerulares hacia la cápsula de Bowman. Quando la sangre ingresa al giomérulo à través de la artenola aferente lo hace a una presión muy alta, lo
que favorece que pequeños solutos pueden atravesar la membrana
capilar e ingresar a la capsula de Bowman. El glomérulo actúa como
un filtro que permite el paso de diversas moléculas según su tamaño.
De esta forma, las sustancias filtradas por la pared capilar forman el filtrado glomerular el cua está formado por residuos metabólicos, como
la urea, pequeños nutrientes, como la glucosa y os aminoácidos lones
y parte del componente (quido de) plasma.

Debido a su gran tamaño, las proteinas plasmáticas y elementos celulares de la sangre no atraviesan la membrana capilar, por lo que no se encuentran en el filtrado giomerular Volumen filtrado En una persona sana a diano se filtran aproximadamente 180 litros de plasma, de los cuales 178 a 179 litros son reabsorbidos, es decir, vuelven a ingresar al plasma sarigolineo, por lo que el volumen de orina que se excreta es entre 1 y 2 litros.



Reabsorción tubular

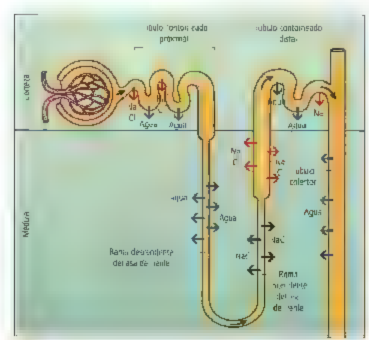
El filtrado giomerular que ingresa a la cápsula de Bowman avanza a través de los distintos túbulos dei nefrón túbulo contomeado proximal, asa de Henle, túbulo contomeado distal y túbulo colector. En cada uno de estos segmentos tubulares el filtrado va cambiando su composición, debido a que todas las moléculas útiles para el organismo que han sido filtradas, como la glucosa, los aminoácidos, las vitaminas y el agua, son reabsorbidas es decir, se reincorporan a la sangre. Las sustancias reabsorbidas son transportadas a través de las paredes de los tubulos renales por mecanismos de transporte activo y transporte pasivo.

El principal ion que ingresa nuevamente al torrente sanguineo es el sodio (ha*), el cuai se reabsorbe por transporte activo, utilizando la bomba Na*/K* ATPasa principalmente en el túbulo contorneado proximal y en la rama ascendente gruesa del asa de Henia. La reabsorción de Na*, en el túbulo proximal, promueve la reabsorción pasiva de cloro (Cl'). La reabsorción de agua por osmosis, ocume principalmente en el túbulo proximal, en la rama descendente del asa de Henie y en el túbulo distal. La reabsorción de glucosa, aminoácidos y de otros solutos útiles para el organismo, se realiza principalmente en el túbulo proximal.

generalmente a través de transporte activo acoplado a sodio

Aproximadamente un 80% de la reabsorción ocurre en el tubulo contomeado proximai, lo que se llama reabsorción obligatoria. En esta zona las células epiteliales presentan muchas microvellosidades que aumentan la super ficie para la reabsorción El 20% restante se reabsorbe en el túbulo contorneado distally en el túbulo colector. y depende de los requerimientos del organismo, por lo que se denomina reabsorción facultativa.

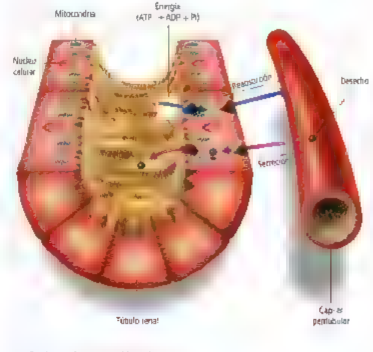
Reabsorción de agua é iones en los tubulos renales.



Secreción tubular

Las sustancias de desecho que no fueron filtradas en el giomércio y quedaron en el piasma sanguineo son eliminadas selectivamente desde los capitares peritubulares hacia el rumen de los túbulos renales por secreción tubular, proceso similar a la reabsorción pero que se realiza en sentido inverso a lo largo de los túbulos renales, a través de mecanismos de transporte activo o pasivo.

Las principales sustancias secretadas en los tubulos renales son el potasio (K^+), los protones. (H^+), la urea, el amoniaco (NH_3), el ton amonio (NH_4^+), la creatinina, fármacos y otras sustancias tóxicas que pueden resultar perjudiciales para el organismo. Aunque la secreción es un proceso importante en la formación de orina y en la regulación del equilibrio de iones en la sangre, la mayoría de las sustancias que se excretan por la onna provienen del filtrado giomerular, mientras que solo una pequeña parte de ellas han sido secretadas en los túbulos renales



Reabsorción y secreción tubular

Regulación de la excreción de orina

Composición de la orina y del plasma

En un individuo sano la composición química de la orina es distinta a la del piasma sanguíneo. Esto ocurre porque el filtrado giomerular, a medida que circula dentro de los túbulos renales, experimenta cambios en la concentración de solutos y en el volumen de agua que contiene, debido a los procesos de reabsorción y secreción tubular que culminan en la formación de orina.

Aunque el agua es el constituyente principal del plasma sanguinen y de la orina, el tipo de solutos disuettos y la concentración de cada uno de ellos es completamente distinta entre ambos fluidos. Mientras que en el plasma sanguineo existe una alta concentración de nutrientes disueltos, tales como glucosa, proteínas, aminoácidos y fipidos, en la onna los solutos más comunes son los desechos metabólicos principalmente la urea, el ácido tírico y los sulfatos), y las sales minerales (cloruros y fosfatos de sodio, de potasio y de magnesio)

Sustancia	Plasma (cantidad total)	Orina (cantidad excretada al día)
Agua	3.000 mL	1 500 mL
Glucosa	3 g	0
Proteinas	200 g	0,1 g
Stodio	9,7 g	4,6 g
Cloruro	10.7 g	6.3 g
Potaslo	0,5 g	2 D g*
Jrea	4,8 g	75 g"
Ácido únco	0,15 g	0,8.g

Fuente, Tortora y Grabowsky Principios de Apatomia y Fisiología, 1998.

El tipo de solutos y su concentración en la orina es un indicador de la capacidad funcional del riñón. Por ejemplo, si en un individuo la composición de solutos en la orina es similar a la del plasma, probablemente existe una alteración funcional de los nefrones que debe ser tratada.

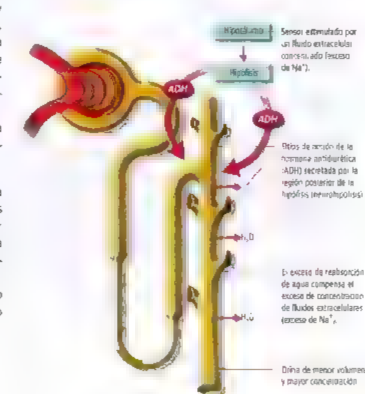
El volumen y la concentración de orma excretada diariamente por una persona es relativamente constante. Sin embargo, ambos parámetros son fuertemente influidos por diversas variables fisiológicas, tales como la ingesta de agua, la temperatura corporal y la actividad física.

La regulación de la cantidad y de la concentración de onna excretada y la respuesta a las variables que la afectan lestán a cargo de la acción conjunta del sistema nervioso y del sistema endocripo. Ambos sistemas participan en la formación de una orina concentrada o diluida, de menor o mayor volumen, según las necesidades del organismo para mantener la condición de homeostasis.

En la regulación de la formación de orina participan la **glándula hipófisis** y el **hipotálamo**. La hipófisis secreta la **hormona ant diurática (ADM** o **vasopresina** que actua directamente en el nefrón aumentando la permeabilidad al agua en el túbulo colector. La secreción de ADH por parte de la hipófisis es controlada por el hipotálamo. Cuando la con-

centración de sodio es muy alta en el liquido extracelular, el hipotálamo envía señales a la hipófisis para que libere ADH y de esta forma compense el exceso de concentración en los fluidos corporales, formando una orina de poco volumen y alta concentración de solutos

Otra hormona que participa en el equilibrio hidrosalino es la aldosterona secretada por la corteza suprarrenal. Esta hormona estimula la reabsorción de sodio y agua, y facilita la excreción de potesio en el túbulo contomeado dista de los nefrones



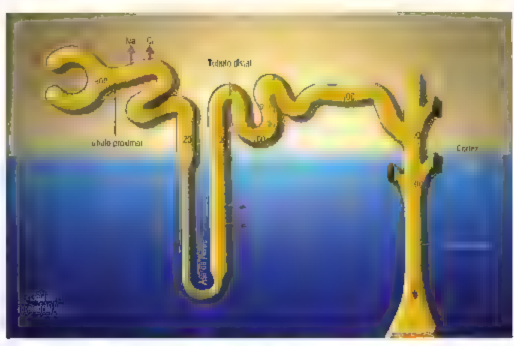
Regulación del volumen y concentración de onna por la ADH

^{*} El potazio y la urea, además de ser filtrados y reabsorbidos, son secretados.

Formación de orina hipotónica

La orina hipotónica u orina diluida se produce cuando aumenta la reabsorción de solutos (Na*, K* y Cf) y disminuye la secreción de la hormona antidiurética, lo que resulta en la inhibición de la reabsorción facultativa de agua en los tubos colectores

Una alta ingesta de agua en la dieta lleva a la formación de orina hipotònica, así como también, el consumo de alcohol. El alcohol és un inhibidor de la secreción de ADH, lo que trae como consecuencia un aumento del volumen de agua excretada en la orina.



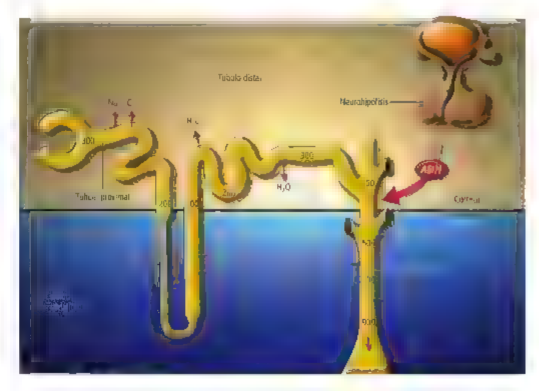
Formación de orina hipotónica. Los valores deritro de los túbulos renales indican la concentración de solutos en miliosmoles.

Milliosmol. El millosmol es la unidad de medida de la presión osmótica, la cual es directamente proporcional a la concentración de soluto.

Formación de orina hipertónica

La orina hipertónica o orina concentrada se produce, por ejemplo, cuando a ngesta de agua en la dieta no ha sido suficiente y debido a esto la sangre tiene una concentración bastante elevada de solutos. En estas condiciones, las células sensoras de la concentración del líquido extracelular lubicadas en el hipotálamo, envian impulsos nerviosos hacia otras regiones hipotalámicas donde se generan respuestas homeostáticas, tales como la activación del centro de la sed y la secreción de hormona antidiurética.

La ADH actua en los túbulos colectores promoviendo la reabsorción facultativa de agua, lo que resulta en un aumento de la concentración de solutos en la orina y una disminución del volumen de agua excretado

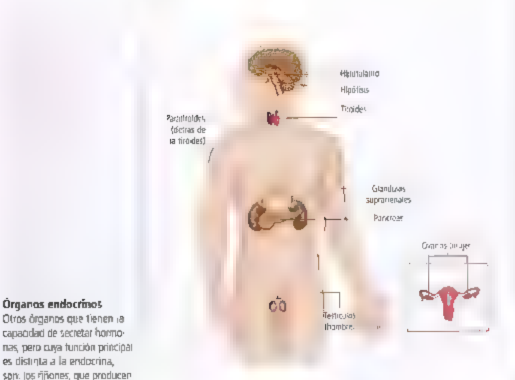


Formación de onna hipertónica Los valores dentro de los túbulos renales indicar la concentración de solutos en miliosmoles

Organización del sistema endocrino

El sistema endocrino, en conjunto con el sistema nervioso, son los principales encargados de mantener el equilibrio del medio interno, confrolando y coordinando, a función de los otros sistemas, por lo cuai son. piezas ciaves en la adaptación del organismo a jos cambios que ocumen en el medio externo el hterno.

E sistema endocrino controla el metabolismo, la concentración de iones y de diversas sustancias en la sangre y el nivel de aqua en el cuerpo. Además, regula procesos como la reproducción, el crecimiento, el desarrollo y el sueño. Está formado por glándulas endocrinas, que producen y secretan hormonas al torrente sanguineo. La función de las hormonas consiste en actuar como mensajeros, ejerciendo su acción a distancia sobre células bianco que poseen receptores específicos que reconocen la presencia de la hormona.

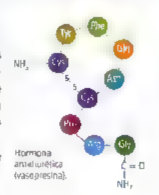


Localización anatómica de las principales glándulas endocrinas.

Hormonas y su clasificación

Segun su naturaleza guímica, las hormonas se pueden ciasificar en

 Proteinas y polipéptidos Las hormonas peptidicas se sintetizan siguiendo el mecanismo general de síntesis. de proteinas Luego, son almaçenadas en gránulos secretores hasta que un estimulo gabilla su liberación ai medio extracelular Erempio de este tipo de hormonas son las secretades por la hipófisis, la paratiroides y el páncreas.



 Esteroides. Este tipo de hormonas son producidas a partir de colesterol. mediante una cadena de reacciones. enzimáticas, una vez sintetizadas se difunden a través de la membrana plasmática hacia el libuido intersticial y luego son vertidas en la sangre Estas hormonas viaian hasta sus cé-Iulas bianco unidas a proteínas transportadoras. Algunas hormonas de este tipo son las secretadas por la

 Derivados del ammoácido tirosina. Las hormonas amínicas se originan por modificación enzimática dei aminoácido tirosina. Estas hormonas permanecen en el citopiasma de la célula endocrina y luego ai ser liberadas en el torrente sanquineo, se unen a proteínas plasmáticas que las conducen hasta sus células bianco. Entre este tipo de hormanas se encuentran aquellas secretadas por la tiroides y la médula suprarrenal.

corteza supramenal y las gónadas.

Testosterona

Estradio

$$\label{eq:homogeneous} \operatorname{HO} \longrightarrow \bigcap_{C \in A} \operatorname{CH}_{2} \longrightarrow \operatorname{NH}_{3}$$

Noradrenatina

Simbologia:

Cys cistelna. Tyr tiposina Phe: fenilalanina. Gin: glutamina. Asn asparagina Pro. profina Arg. arginina Gly gliona

Organos endocrinos

es distinta a la endocrina.

Glándulas endocrinas

cas principales grándulas endocrinas son el hipotálamo, la hipófisis, la Holdes la palatroides, el páncreas, las glándulas supramenales y las gónadas i testiculos y ovarios», Las hormonas que secretan cada una de estas giándulas y algunas de sus funciones se muestran a continuación.

	lándulas endocrinas, horri	ionas producidas y i	encios principas		
Hipáfisls postenor	Oxfrodna.	Giándula mamaria y utero.	Estimula las contraction de las celulas micepítellales, promoviendo la expulsió de teche y la contracción del utero.		
neurahipotis-sj.	Hormona antidiurética (AOH) o vasopresina	Rjode	incrementa la reabsorción de agua		
	Hormana del crecimiento	General	Controla el crecimiento y desarrollo, piomoviendo la smilesis de penteinas en cas. fodas las células y rejidos		
	Projecting	Glándula máthária	Estemula la producción de reche		
Hipolises anterkol ,adenohipólisis)	Hormona estimulante del tirodes TSH).	Tiroides.	Estimula la sintesis y secreción de hornichas tiroldeas.		
,	Hozmona adrenocorticstropa (ACTH).	Corteza supramenal.	Estimula la sintesis y accreción de hormonas supramenalas.		
	Hormonas gonadotrópicas (Hormona folicialoestimulante, FSH; hormona lufeinizante, CH)	Genadas,	Regulari la función y crecimiento de las gónadas.		
	Froxina (T _d) y riyodorsonina T _d ,	General	Estimular el metabolismo, esencial par el crécimiento y desamblio normal		
Tiroides.	Calcitonina.	Huesa	Favorece el depósito de calcio en los hujesos.		

	Grá	ndulas endocunas, hor	monas producidas y f	wición príncipal		
Cilandulla paratiroides.		Homstela paratiroidea	Muesa, rinon, intestino.	fingula insiniveles sanguineos de calcio y Réstoro Aumenta el carcio disponible estimulando la degradación nasa y su reatisorción en intón e intescina.		
Pancreas lislotes de Langerhans).		insulina.	General.	Estimula la capitación de glucosa en ras células y regula el metabolismo di ros carpoliidiatos. Promueve la formas de glucogeno y de grasas.		
		Giuragon Higodo, revdo adiposo.		Promueve la glicogennists vila gliconeogenesis, eleva la concentración anguínea de glucosa		
fulándallas supramenales	Médiala Suprartenal.	Adrenalina y noradrenalina,	Milsoule higade, miniardia, vasos sanguineos	Ayuda ai organismo a enfrentar situaciones de estres aumenta la glucosa sanguínea, incrementa la frecuencia cardiaca y a presion arteria.		
	Corteza supranenal.	Mineralogortichides väldesteiona).	Riñan	Mamiene ei equillano de sodio y fosfato		
		Giureconflexides (contisul).	General.	Ayuda ai drganismo a enfrentar estrés pralongador elevir la concentración sanguinea de glucosa, moviliza grasa.		
Festiculas.		Testoșterong.	General aparato reproductor	Desarrollo y mandenamiento de caracteres sexuales y el aparato reproductor mascularo		
Ovarios Estrág		Estrógenos	General; voero, glândula mamaria.	Desarrollo y mantenimiento de los caracteres sexuales y el aparato reproductor femenino.		



Micrototografía de un islote de Langerhans que corresponde a la porition endocrina del páncreas, encargada de secretar jas hormonas insulina y gilijdagón

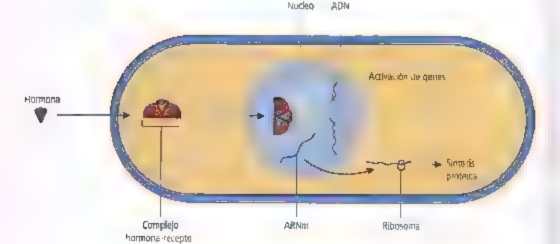
Mecanismos de acción hormonal

Los receptores hormonales pueden estar localizados en la membrana plasmática, tales como los receptores de hormonas peptidicas, y en el citoplasma o en el núcleo celular como los receptores de hormonas aminicas y esteroidales.

El mecanismo de acción hormonal más común es el **genómico**, el cual implica la regulación de la expresión de determinados genes. En este mecanismo de acción hormonal pueden participar tanto receptores de membrana como receptores intracelulares.

Los receptores hormonales de tipo citoplasmático o nuclear se unen a la hormona formando el complejo hormona-receptor. Este complejo contiene regiones especiales en su estructura, a través de las cuales se puede unir directamente a secuencias específicas del ADN, regulando asi la expresión de un gen determinado y de esta forma activando la sintesis de proteínas. Estas proteínas pueden ser enzimas proteínas estructurales, receptores de la membrana piasmática y otros productos, tales como hormonas peptidicas, que serán secretados por la célula.

Finalmente, la respuesta celular a la hormona dependerà del tipo de célula y del gen que se active. Esta respuesta abarca todos los cambios en el funcionamiento y en la estructura de la célula que han sido provocados por las proteínas recién sintetizadas.



Les hormonas amínicas (a excepción de la atirenatina) y las hormonas esteroidales se unen a receptores intracelulares formando el complejo hormona-receptor que puede unirse a regionas específicas de ADM.

Cuando el receptor que participa es de membrana, la unión de la hormona at receptor provoca la activación de proteínas con actividad catalitica, principalmente **enzimas quinasas**, las cuales gatillan el aumento de concentración de moléculas señal, llamadas **segundos mensajeros**, tales como calcio (Ca⁺²). AMP cíclico (AMPC) o fosfatidilinositol (IP₃), que pueden promover cambios en la expresión de determinados genes.

La presencia de proteínas citopíasmáticas que acompañan al receptor hormona, puede determinar que el mecanismo de acción sea de tipo **no genómico**, es decir, que no involucre la regulación de la expresión génica, sino que modificaciones en la actividad de otras proteínas citopiasmáticas y/o en la concentración de segundos mensajeros, terminando en eventos como movilización de proteínas en la célula o secreción de moléculas a espacio extracelular

Nuclea



Las hormonas peptidicas y la adrenalina no ingresan hacia el citoplasma, sino que se unen a un receptor de membrana. Su mecanismo de acción puede ser modificando la expresión génica o modificando la actividad de proteinas citoplasmáticas

Todas las hormonas, una vez unidas a sus receptores específicos, transmiter su información a la célula y desencadenan una cascada de eventos que finalmente conducen a cambios en la función celular. Las respuestas celulares pueden incluír modificación del crecimiento y arquitectura celular, alteración del ciclo celular cambios en el metabolismo, entre muchas otras

Regulación de la secreción hormonal

Retroalimentación negativa

Una forma de regulación muy trecuente de la secreción hormonal se conoce como retroalimentación negativa o retroalibición. Este mecanismo consiste en que la respuesta de la cétula blanco a una señal hormonal inhibe la secreción de hormonas por parte de la giándula endocrina. Por ejemplo, si la respuesta de la célula bianco a la señal hormonal consiste en la liberación de una determinada molecula al medio extracelular la giándula endocrina detecta el aumento de concentración de la molécula liberada por la célula bianco y, como consecuerida, inhibe la secreción de hormonas. Al contrario, si la cantidad de producto liberado por la célula bianco disminuye, la giándula endocrina lo compensa aumentando la secreción de hormonas.

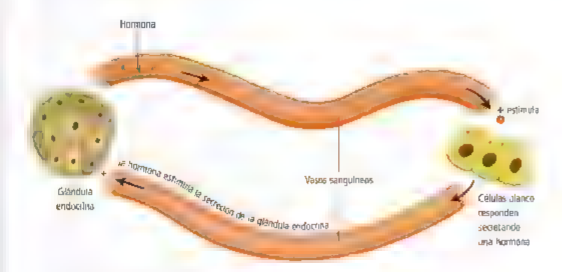
Un ejemplo de retroatimentación negativa se da en la secreción de cortisol por la corteza suprarrena. En este caso, la hormona ACTH secretada por la hipófisis estimula la corteza suprarrenal para que secrete cortisol. El aumento de los niveles sanguineos de esta ultima hormona. Inhibe la secreción de ACTH por parte de la hipófisis, y con ello la corteza suprarrenal deja de ser estimujada para la liberación de cortisol.

Hormans + estamula + estamula Vasos sanguineos Grándula endocrina Células bianco responden secretando suna hormana

Retroalimentación positiva

Aunque la retroalimentación negativa es el mecanismo de requiación más común, en algunos casos puede ocurrir una retroalimentación positiva. En este caso, la respuesta de la célula bianco a la señal hormonal aumenta la secreción de hormona por parte de la giándula endocrna. La retroalimentación positiva es un mecanismo de control de la secreción hormonal que se utiliza cuando se requiere alcanzar altos niveles de respuesta para que la función fisiológica sea normal. Luego de lograr un nivel suficiente de respuesta comienza a operar el mecanismo de retroalimentación negativa.

Un ejemplo de este mecanismo de regulación ocurre durante el parto con la secreción de oxitocina. Esta hormona es producida por el hipotáliamo y secretada por la neurohipófisis, su efecto consiste en estimular las contracciones uterinas que empujan al feto por el canal del parto. A través de un mecanismo de retroalimentación positiva, estas mismas contracciones uterinas producidas por la oxitocina estimulan la liberación de mayor cantidad de oxitocina a la sangre, lo que trae como resultado el aumento de las contracciones. Después de que el bebé es expulsado del útero, las contracciones disminuyen y con ello termina este ciclo de retroalimentación.



Mecanismo de retroalimentación positiva

Meurohormonas Una forma especial de transmisión de señales intercelulares es la señalización neurocrima. En este caso, una neurona libera sus neurotransmisores a la sangre, los cuales son transportados hacia una célula blanco distante Las motéculas que son secretadas de esta forma son llamadas neurohormonas y constituyen una de las formas de interarción entre el sistema nervioso y endocrino

Eje hipotálamo-hipofisiario

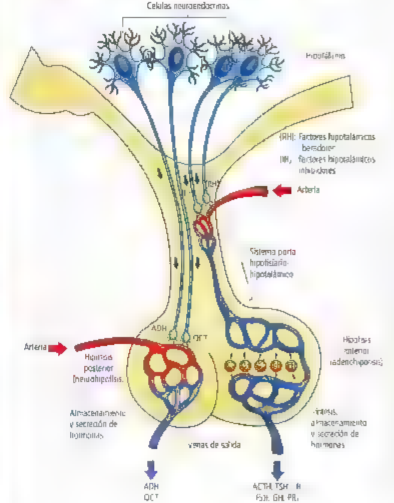
La producción de la mayoría de las hormonas está controlada por el eje hipotálamo-hipofisiario, sistema constituido por el hipotálamo, la hipófisis y la asociación de una red neuronal y vascular que comunica ambas estructuras. El eje hipotálamo-hipofisiario funciona generalmente mediante el mecanismo de retroalimentación negativa el hipotálamo y la hipófisis estimulan la secreción hormonal de diversas gián dulas endocrinas, pero, a su vez, el aumento de los niveles sanguíneos de las hormonas secretadas por estas giándulas inhibe la acción secretora del hipotálamo y la hipofisis

E hipotálamo es una estructura ubicada en la base del encéfalo que pertenece tanto al sistema nervioso como al sistema endocrino. Su función nerviosa está relacionada con la regulación de la ingesta de agua y alimentos, la temperatura corporal, la respuesta inmune, y el comportamiento emocional, mientras que su función endocrina permite regular la producción de hormonas, a través del control de la secreción hormonal de la hipófisis, lo cual realiza integrando señales provenientes tanto de otras glándulas endocrinas como de centros neuronales específicos. El hipotálamo controla la secreción endocrina de la glándula hipófisis liberando neurohormonas, las cuales son llamadas factores hipotalámicos liberando neurohormonas, las cuales son llamadas factores hipotalámicos liberadores o factores hipotalámicos inhibidores dependiendo de si estimulan o inhiben la secreción hormona por parte de la hipófisis, respectivamente. Estos factores son transportados, desde el hipotálamo a la hipófisis, por una red de vasos sanguineos lamada sistema porta hipotalámico-hipofisiario.

Factor hipotalàmico	Filmsión
Factor (liberado) de la hormona del credimiento (GHRH)	Estimula la liberación de la hormono del crecimiento (GH).
Somatios,atina o factor inhibidor de la hormona del creom ento.	nhace la liberación de la hormona del crecimiento.
Factor (iberador de tirotropina (TRH).	Estimula la secreción de la hormona estimulante de la troides (TSH
Factor liberador de gonadotropina (GnRH,	Estimula la secreción de gonadorropinas (LH y FSH).
Factor liberados de cossicotropina (CRH):	Estimula la liberación de la hormona adrenocorticotropa (ACTH)
Factor liberado: de la prolactina (PRH)	Estimula la fiberación de la hormona profactina
Dopamina o factor inhibidor de la prolactina	inhibe la secreción de la hormona profectina.

La hipófisis o pitultana es una pequeña glánduja ubicada bajo el hipotálamo en un espacio óseo llamado sina turca. La hipófisis se divide en dos lóbulos, un lóbulo antenor o adenohipófisis, y un óbulo posterior o neurohipófisis.

La adenohipófisis produce sus propias hormonas, tales corno: TSH, hormona tiroestimulante, ACTH, hormona adrenocorticotropa. LH, hormona lute nizante; FSH, hormona estimulante de la liberación de los folloulos. GIH, hormona del crecimiento, y PRL, projactina, La neurohipófisis almacena y posteriormente libera la ADH, hormona antidiurética, y la hormona exitocina, OCT ambas producidas por el hipotálamo



Hormonas trópicas.

Muchas de las hormonas Riberadas por la adenohipófisis estimular la sécreción de otras giándulas endocrinas, por lo cuai son llamadas. tropinas u homionas trópicas Por ejemplo, las gonadotropinas, como la LH y la FSH, estimulan la secrecion endocrina de las gónadas (ovario y testiculos); la hormona estimulante de la tiroides (TSH) regula la secreción de hormonas tiroideas y iahormona adrenocorticotropa estimula la secreción de hormonas por parte de las glandulas supramenales.

Regulación hormonal

La liberación de una hormona hada el torrente sanguineo depende de los requerimientos metabólicos del organismo. Si la acción de una hormona deja de ser necesaria, entonces las células endocrinas suspenden su liberación. Asimismo, si las condiciones fisiologicas requieren nuevamente de la acción de una hormona, estas se liberan en concentraciones muy precuas.

Las hormonas participan en la regulación de muchos procesos fisiológicos en el ser humano, tales como el crecimiento, el desarrollo sexual, el metabolismo de la glucosa, la formación de orina, la digestión de los alimentos. los niveles de hutrientes en la sangre, entre otros

Regulación de la glicemia. En la regulación del nivel de glucosa en la sangre (glicemia) participan las siguientes hormonas insulina, glucagón y somatostatina, las tres secretadas por el páncreas, cortisos adrenalina y noradrenalina, secretadas por la corteza y la médula suprarrenal, respectivamente, la hormona adrendoroticotropa (ACTH) y hormona del crecimiento, secretadas por la hipótisis.

La insulina se secreta en respuesta a un aumento en la cantidad de glucosa circulante en la sangre. Su efecto es **hipodisceniante**, es

decir, facilita el ingreso de la giucosa en las células y su utilización, lo que disminuye los niveles de giucosa sanguínea. Además, la insulina estimula el almacenamiento de la giucosa en forma de giucógeno en las células musculares y en los hepatocitos.

El glucagón ejerce un efecto contrano a la insulina. Esta hormona se secreta cuando la glicemia disminuye, estimulando la degradación del glucógeno almacanado en el higado y en el musculo para obtener glucosa, la que se libera a la sangre. El glucagón ejerce un efecto hiperglicemiante, aumentando la concentración de glucosa circulante.

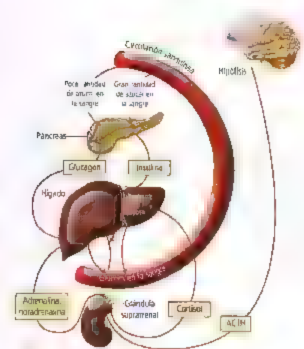
La somatostatina ejerce su efecto en el intest no regulando la absorción de glucosa y de otros nutrientes durante la digestión de los allmentos. La somatostatina también inhibe la secreción de insulina y glucagón. Estas tres hormonas secretadas por el páncreas regular la glicema en condiciones fisiológicas normales.

En condiciones de estrés, la hipófisis y el sistema nervioso central estimulan e aumento de la concentración de glucosa sangulnea. La hipofisis secreta la hormona ACTH, que estimula la corteza supramenal para que fibere cortisol. El cortisol ejerce su efecto en el higado favoreciendo la gluconeogénesis, es decir, la conversión de aminoácidos y grasas en glucosa, la que juego se libera en la sangre. El sistema nérvioso central, a su vez, estimula la médula supramenal, la cual produce y libera en la sangre adrenalina y noradrenalina. Ambas hormonas actúan en los hepatocitos favoreciendo la degradación de glucogeno en glucosa.

Finalmente, la **hormona de crecimiento** también participa en la regulación de la giscemia. Esta hormona es secretada por la hipófisis y disminuye los procesos de absorción de giucosa por parte de las células y su oxidación

 Regulación hormonal de la digestión. El proceso de digestión de los alimentos también es regulado por hormonas. Cuando el alimento llega al estómago, la distensión de sus paredes y la presencia de ciertos nutrientes, por ejemplo las proteínas, estimulan las glánduias gástricas para que secreten gastrina. Esta hormona viaja por la sangre y Jiego vuelve al estórmago donde actúa sobre las mismas glándulas gástricas y provoca la liberación de Jugos gástricos y los movimientos musculares del estómago. Otras hormonas que participan en este proceso son la secretina y la colecistoquinina, ambas son producidas por el duodeno y actúan sobre el páncreas, estimuiando la secreción de los jugos pancreáticos, y sobre la vesícula biliar. provocando la liberación de la bilis. La secreción de colecistoguinina es gatillada por la presencia de grasas y amindácidos, en el intestino, mientras que la de secretina es estimulada por el contacto del ácido ciorhídrico, proveniente del estómago, con la mucosa intestina. Existen otras hormonas que participan en la regulación de la digestión, tales como la bombasina secretada por el estómago, la motilina, que incremeta la motilidad del intestino, y la somatostatina que inhibe la secreción pancreática y gastrointestinal.

Leptina. Es una hormona. proteica que actúa a nivel del hipotálamo, kupar donde se encuentra el centro de control del apetito. La teptina es secretada por los adioocitos. cuando los niveles de trialicéridos almacenados son altos. Las respuestas del hipotálamo a la secreción. de leptina son, a inhibición dei apetito, aumento dei metabolismo basai y estimulación de la lipólisis. Se ha descubierto que en las personas obesas el ruímero de los transportadores sangulneos de leptina disminuve y, por talmotivo, el individuo se toma "resistente" a esta hormona.



Hormonas y sus aplicaciones

Las hormonas vegetales

En las plantas, las hormonas vegetales o reguladores del crecimiento son sustancias químicas producidas en un determinado téjido y que uego son transportadas hacia otro donde actúan a concentraciones muy bajas, desencadenando una respuesta fisiológica determinada

Actualmente se han identificado cinco tipos de hormonas vegetales as auxinas, las citoquáninas, el etileno, el ácido absicico y las giberelinas. El uso de las hormonas vegetales en la agroindustria ha permitido mejorar la producción de diversos cultivos

	Función de las hormonas	vegetales
	A STATE OF THE STA	(A) KANAMA
Aucina	Estimula el alargamiento celulai, el desarrollo de frutos y raices adventicia / lo de andagel Estimula la sintesis de enleno.	Se utiliza en la propagación de plantas debido a que promueve la generación de rafces. Además, es utilizado corres heralcida en el nontro, de malezas, generando envejecimiento prematoro en plantas susceptibles.
Citoquininas	Induce la división, la diferenciación celular y la formación de tejidos. Refarda el envejecimiento de las hojas.	En cultivos de plantais in vitro indoce la generación de tallos.
Etilena	Induce la maduración de ^s os frutos, el envejecimiento y la caída de las hojas y de los frutos.	Utilizado para controlar la maduración de los frutos, modificando su rision sabor y aroma (por ejemplo, en ofíticos y en tornatés)
Giberalipa	induce la germinación de las semillas, esemula el সেহলোটনাকে y la Noración.	Udikado para sincronizar la germinación de semilias, as como lambién la floragion de hueros husales, optimizando la polinización y posterior cosecha de los listos por ejernolo, en manzanos y ouraznos).
Acido absideo	Induce el cierre de los estorias, Inhibe el creo miento vingotel en persodos de esi esi Tambleli promueve la Calda de hojas, flores y frutos.	Se utiliza en la Inhibitión de la trenadion de tabémulos, como por ejemplo, la papa.



El enteno acelera la caida de las hojas debido a que estimula la sintesis de una enzima que destruye la pared de las células vegetales.

Aplicaciones comerciales de las hormonas animales

Debido al roi de las hormonas en la regulación de diversos procesos fisiológicos, la posibilidad de controlar experimentalmente su producción es un desafío tanto para la investigación científica como para la industria

uno de los avances más significativos en este ámbito lo ha entregado la ingeniería genética. Los biotecnólogos han logrado introducir en bacterias genes humanos de diversas hormonas. De esta forma, las bacterias producen grandes cantidades de la hormona de interés, la que luego es extraida purificada e invectada en seres humanos que presentan deficiencia en la producción de la hormona. Un ejempto de esto es la producción de la insulina y de la hormona del crec miento por la bacteria Esche-nichia coli



La investigación en biotecnología ha permitido desamblar nuevas formas de producción de hormonas

Otra aplicación del uso de hormonas

es en la producción del ganado vacuno. Para obtener mayores tasas de crecimiento mejorando la producción de carne en estos animales, se usan compuestos llamados anabolizantes llos quales aumentan la cantidad de masa proteiça del animal luos anabolizantes más utilizados en la industria ganadera son hormónas, entre elias los estrógenos, la progesterona y la testosterona. Estas hormónas aumentan la síntesis pro-

teica en el animal pero también ejercen otros efectos, como el aumento de la velocidad de crecimiento, la redistribución de la grasa corporal, el aumento de la capacidad muscular y una mejor utilización de los nutrientes. Sin embargo, en vanos países se ha restringido el consumo de carne de vacuno sometida a fratamientos hormonales pues según algunos estudios estos procedimientos podrían tener un efecto nocivo sobre los consumidores.

El uso de hormonas en la industria ganadera tiene como finalidad mejorar la producción de carne



Hormonas y desarrollo sexual

La pubertad corresponde a la etapa del desarrollo humano donde el organismo comienza a experimentar cambios físicos que desencadenan el crecimiento y la maduración funcional de los órganos reproductores, lo cual permite que una persona sea capaz de reproducirse

Durante la pubertad, la actividad endocrina inicia los cambios fisiológicos que preparan al organismo para la madurez sexual. En los hombres, los testiculos comenzan la producir espermatozoides y en las mujeres comienzan los cidos menstruales los ginando ovocitos capaces de ser fecundados. En la pubertad también se inicia el desarrollo de las características sexuales secundarias, tales como el crecimiento del vello axillar y púbico, el aumento de la estatura y la masa corporal; el incremento de la actividad de las glándulas sebáceas y supramenales, provocando un aumento de la transpiración y posible aparición de acné

La adolescencia es la etapa de transición entre la pubertad y la edad adulta, en la cual, además de la maduración sexual, se experimenta una madurez psicológica y emocional

Crecimiento de los testículos y del pene. Aparición de vello en el pubis, las axilas y en la cara. Desarrollo de las mamas. Genatales externos se engruesan Las caderas se ensanchan Acumulación de grasa en las caderas y los musios, Aparición de vello axilar y púbico. Aparición de vello axilar y púbico.

Cambios hormonales

Los cambios físicos y funcionales que ocurren durante la pubertad se desencadenan por el aumento de los niveles sangulneos de las hormonas gonadotrópicas (Lie y FSH) secretadas por la hipófisis. Este incremento de LH y FSH lo gatilla el hipotálamo, que aumenta la secreción de la hormona liberadora de gonadotropinas (GnRH). Las hormonas gonadotrópicas actúan sobre los ovarios y los testiculos (gónadas) que responden a este estimulo secretando hormonas sexuales. En las mujeres, los ovarios incrementan la producción de estrógenos y progesterona, que permiten desarrollar ovocitos capaces de ser fecundados y preparan al organismo femenino para el embarazo; en los hombres, los testiculos aumentan la producción de testosterona y producen espermatozoides.

Niveles sanguineos de LH y F5H Secreción de Un Día Noche Forduntiva (adultez) F5H F5H

Durante la infancia, el nivel de hormonas gonadotrópicas se mantiene bajo y constante, La maduración sexual se inicia quando los niveles de FSH y LH aumentari, producto del incremento en la frecuencia y amplitud de los pulsos de CinRH secretados por el hipotálamo. A inicio de la pubertad, los pulsos de gonadotropinas se detectan solo durante la noche, pero con el transcurso del tiempo también se establecen los pulsos diumos, hasta que se alcanzan los niveles de gonadotropinas del estado adulto.

-años

Pubertadi.

Edad reproductiva

Infancia.

Hormonas sexuales Son los estrógenos, la progesterona y los andrógenos. Los andrógenos, entre los quales se encuentra la testosterona, son hormonas que tiehen un efecto masculinizante. Los estrógenos y la progesterona estimular y manibenen el desanollo de las características sexuales femerinas.

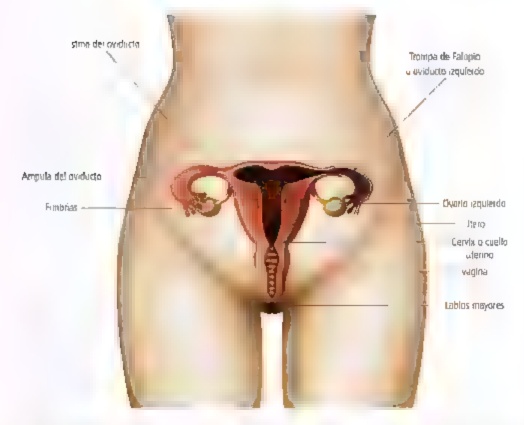
Sistema reproductor

Sistema reproductor femenino

El sistema reproductor femerino está formado por los genitales externos el internos

Los genstales externos están ubicados en la base de la cavidad pélvica y reciben el nombre de vulva Incluyen el monte publano o de Venus los labios mayores, los labios menores, el diforis y el vestibulo de la vagina Los genitales externos están compuestos principalmente por tendo eréctil con abundantes terminaciones nerviosas. Su función es proteger los genitales internos del daño físico y de agentes infecciosos

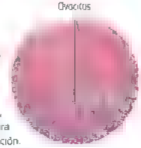
Los genitales internos corresponden a los ovarios, los oviductos o trompas de Falopio, el útero y la vagina



Las Características anatómicas y funcionales del aparato reproductor temenato permiten el encuentro del ovocito y el espermatozoide, la implantación del embrión y el crecimiento del feto hasta completar su desarrollo

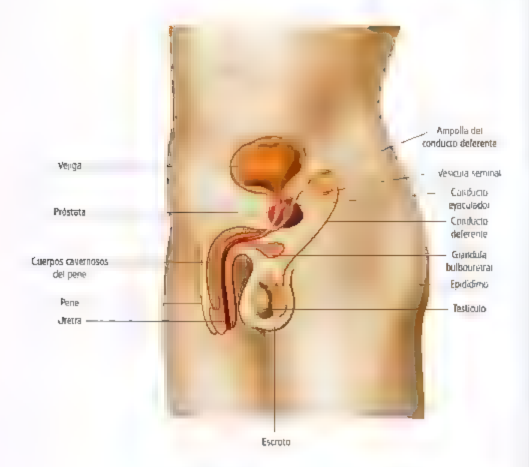
- Ovarios Son dos órganos ovoides del tamaño de una almendra ubicados a cada lado del útero. Corresponden a las gónadas femeninas debido a que producen y contienen los gametos femeninos u ovocitos. Además, secretan las hormonas sexuales astrógano y progesterona por lo que también cumpien la función de glándulas endocrinas.
- Oviductos o trompas de Falopio. Son dos conductos musculares de aproximadamente 12 cm de longitud que conectan los ovarios con el Utero. A lo largo del oviducto se distinquen tres regiones, el infundibulo, donde se encuentran unas estructuras con forma de dedos, llamadas fimbrias, que captan al ovocito cuando es liberado del ovano; el segmento medio o ámpula, donde ocurre la fecundación y el istmodonde los espermatozoides son capacitados para la fecundación El transporte del ovocito a través del oviducto ocurre gracias a la acción conjunta de las células epiteliales y secretoras de mucus, que lo revisten internamente, y a la contracción muscular de su pared.
- Étero Es un órgano muscular y hueco del tamaño y forma de una pera invertida. Mide alrededor de 7 cm de iargo y 5 cm de ancho. Presenta dos regiones principales, el cuerpo uterino y el cárvix o cuello uterino. Su pared está formada por tres capas la más externa o perimetrio, la capa intermedia formada por tejido muscular, denominada miometrio y la capa interna o endometrio formada por células epiteliales olladas y secretoras. La función principal del utero es la recepción, impiantación y desarrollo del embrión durante la gestación.
- Vagina Es un conducto musquar elástico, de aproximadamente 7 cm de largo. Un extremo de la vagina se comunica con el útero y el otro es una abertura hacia el exterior, llamada orificio vaginal, que puede encontrarse cubierto por una membrana llamada himen. A través de la vagina, los espermatozoides entran al tracto genital femenino y pueden llegar al ovocito.

Corte transversal de un ovano. Los gametos temeninos residen en el ovario contenidos dentro de los foliculos, estructuras que proveen el soporte nutricional, físico y hormonal para que el ovocrto crezca, madure y esté preparado para la recundación



Sistema reproductor masculino

En el hombre el sistema reproductor está formado por las gónadas masculinas o testículos, los conductos espermáticos, las glándulas accesorias y el pene.



Testiculos. Son dos órganos evoldes, de aproximadamente 4 a 5 cm de longitud. Se ubican por fuera de la cavidad pélvica y están rodeados por una capa de piel llamada escroto. En los testiculos se encuentran los túbulos seminíferos, lugar donde se lleva a cabo la producción de los esperinatozoides. Además, estos órganos tienen una función endocrina pues producen la hormona testosterona.

- Cónductos espermáticos Producen almacenan y transportan espermatozoides y liquido seminal Los conductos espermáticos son los siguientes
 - Conducto eferente Transporta los espermatozoides desde los túbuios seminiferos hasta el epididimo

Epididimo. Es un tubo muy enrollado de aproximadamente 6 metros de longitud. En él los espermatozoides se almacenan alrededor de dos a cuatro semanas, tiempo en el cual realizan su proceso de maduración adquiriendo movilidad y la forma y estructura definitivas.

- Conducto deferente. Transporta los espermatozoldes desde el epididimo hacia la vesícula seminar. Se conecta con el conducto eyaculador.
- Conducto eyaculador. Conduce el semen hacia la uretra, pasando por la glándula prostática.
- Uretra. V\(\text{ia}\) comun del sistema reproductor y del sistema renai. Es el camino de salida hacia el exterior del cuerpo tanto de los espermatozoides como de la orina.
- Glándulas accesorias Aportan as secreciones que en conjunto con los espermatozoides, forman el semen Las giándulas accesonas están formadas por las siguientes estructuras.
 - Vestedas seminales. Son dos glándulas que producen un liquido bianquecino llamado (iguido seminal. Este fiquido es nico en fructosa y otros nutrientes que los espermatozoides utilizan como fuente de energia. Además, tiene un pir alcalino que permite neutralizar la apdez de la vagina.

Próstata. Produce una secreción lechosa ligeramente ácida que contribuye a la movilidad y viabilidad de los espermatozoides

Giándulas bulbouretrales o de Cowper Producen una secreción viscosa que lubrica las paredes de la pretra

 Pana. Es el órgano copulador. Está formado por tejido eréctil y tejido esponjoso que durante el codo se llenan de sangre produciendo la erección. El semen és expulsado a través del pene por un mecanismo reflejo denominado eyaculación.

Gametogénesis

La gametogènesis corresponde ai proceso de formación de gametos que tiene lugar en las gónadas femerinas y masculinas. Los gametos se forman a partir de células precursoras diploides denominadas células primordiales germinales (CPG), las que se encuentran en las gónadas desde la etapa embrionaria.

Gametogénesis femenina

La formación de los gametos femeninos u ovocitos dentro del ovarlo se denomina ovogénesis. Este proceso comienza antes del nacimiento y se prolonga durante toda la vida reproductiva de la mujer. En la ovogénesis se pueden distinguir 3 etapas, multiplicación, crecimiento y maduración.

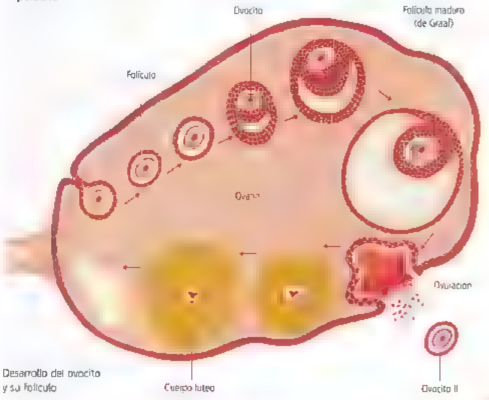
Célulus primordiales perminates Multiplikación Esta célora decienera. recimiento Ovocito Melosis Cuargo polar Ovedto # Fecundacion Comusculos polares que degeneran

Multiplicación Se produce durante las primeras semanas del desamollo embrionario. Durante la multiplicación, las células primordiales germinales que se encuentran en el ovario en desarrollo se diferencian dando ongen a las evegonías, células diploides precursoras de ovocitos. Las ovogonías proliferan por sucesivas divisiones mitóticas hasta el quinto o sexto mes de gestación formando alrededor de siete millones de ovogonías en total.

Esquerna resumen de sas etapas de la gyogénesis Crecimiento y maduración. A partir del segundo mes de vida intrauterina y hasta sels meses después del nacimiento, las ovogonias entranen profese I de la melosis y se denominan ovocitos primarios u ovocitos I. En esta etapa, cada ovocito I se encuentra rodeado por un grupo de células, formando una estructura ilamada foliculo. Los ovocitos I quedan detenidos en la profase de la primera división. meiótica durante toda la niñez. Al comenzar la pubertad, y cada 28. días aproximadamente, unos pocos folículos se activan, y sus ovocitos completan la primera división meiótica, originando dos células haploides de distinto tamaño. La más pequeña se denomina cuerpo. polar i o polocito i, mientras que la de mayor tamaño corresponde al ovocito secundario il ovocito II. Cada mesi solamente uno de los toliculos que se han activado libera su ovocito II hacia el oviducto, el cual continua el proceso melótico hasta volver a detenerse en metafase II. Solo si el ovocito II es fecundado por un espermatozoide se completa la segunda división meiótica. Producto de esta división se originan dos células, una es el óvulo y la otra es el cuerpo polar il o polocito

Cantidad de ovocitos

Desde que se inicia la ovogénesis, el numero total de dyocitos disminuye progresivamente debido a que muchos de ellos degeneran y mueren. Es as, como de las siete millones de ovogonias originales, al momento de naçer solo existen dos millones de ovocitos l, de los quales quedan alrededor de cuatrocientos mil ai inicio de la pubertad. Estos ovocitos constituyen la réserva total de gametos para toda la vida reproductiva de la mujer.



Células de Sertoli y cérulas rie Leydig. La pared de los túbulos seminiferos está rapizada poi células espermáticas en desamplio, y también por células de Sertoll, que les dan soporte y nutrición. La región entre ios tubulos seminifetos o intersocio testicular contierie las células de Leydig que producen testosterona.

Gametogénesis masculina

La formación de gametos masculinos o espermatozoldes se denomina espermatagénesis y ocurre en los túbulos seminiferos de los testiculos En el transcurso de la espermatogénesis se distinguen las fases de multiplicación, crecimiento, maduración y espermiogénesis

 Fase de multiplicación y crec miento. En el embrión, las células genminales primordiales se dividen sucesivamente por mitosis, aumentando considerabiemente su numero y dando origen a las espermatogonias, células diploides precursoras de los espermatozoides. De la población total de espermatogonias, una parte se encarga de mantener una dotación permanente de células germinales indiferenciadas que se renuevan por duplicación celular, mientras que la otra fracción prolifera para generar espermatogonias más diferenciadas y posteriormente espermatoritos primarios u aspermatoritos (

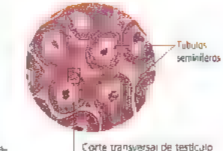
Células primordiales germinales Multiplicación y medimiento Espermatodonias Espermatricity Maduração Esperimatorilo 1 Espermatidas 🔘 Espermanazundes

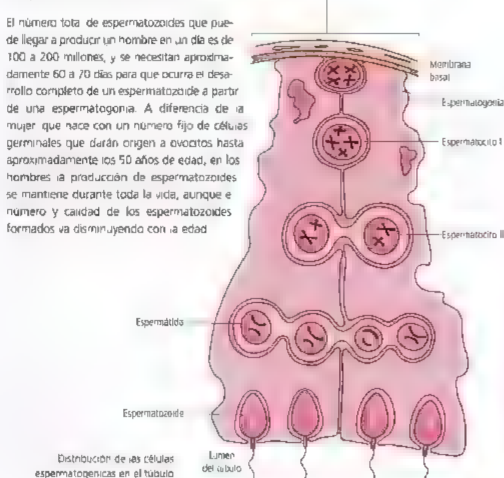
 Fase de maduración. Los espermatocitos lentran en meiosis y, a diferenda de la divogénesis, se producen las dos divisiones celulares sin interrupción, la primera división meiótica da origen a células haploides denominadas espermatocitos II; la segunda división origina las espermátidas. Las espermátidas se ubican cerca del lumen del túbulo seminifero y se mantienen conectadas a los espermatoritos a través de puentes citoplasmáticos intercelulares. Las espermatogonias se encuentran en la base de los túmulos seminiferos, separadas. del resto de las células que descienden de ellas ,espermatocitos, espermátida v espermatozoides).

Esquema resumen de las etapas de la espermatogênesis

 Espermingéneses Es la fase final de la espermatogénesis, en la cuai se produce la transformación. de las espermábidas, en los espermatozoides Los cambios que experimentan las espermátidas son, condensación del nucleo, contracción. dei citoplasma, formación del acrosoma y desa- rrollo dei flagelo (cola). Los espermatozoides son liberados en el lumen del túbulo seminifero. y, posteriormente, pasan hacia el epididimo, lugar donde terminar su maduración, se modifica la localización de algunas proteínas de membrana y adquieren. la capacidad de moverse activamente

seminitero.





El semen

E semen corresponde a un líquido blanquecino, viscoso y ligeramente alcalino (ph. 7.2-7.6) que es transportado por la uretra hacia el exterior durante la eyaculación. El semen está constituido por los espermatozoldes y las secreciones de las vesiculas seminales, la próstata y las giandulas bulbouretrales. Las secreciones que componen el semen aportan elementos que son importantes para el transporte y nutrición de los espermatozoldes, entre ellos se encuentran fructosa, aminoácidos, ácido cítrico fósforo, potasio, calcio, sodio, enzimas, entre otros El volumen de semen liberado en una eyaculación varia entre 2.5 a 5.0 mL, con un número de espermatozoldes aproximado de 50 a 150 millones por millilloro.

La calidad del semen se puede analizar a partir de la concentración, la mot lidad, la morfología y vitalidad de los espermatozoides, a través de un examen flamado **espermiograma**. Este analisis de espermatozoides permite detectar anomalias que pueden estar relacionadas con problemas de infertifidad masculina.

		_
Altumulançua	Numero de espermatozoides/mL	< 20 000 000 (ofigoespermia Ausancia (azooespermia)
Моминенто	Espermatozoides con fliciválidad frea drogresivá	र ५०% (astenozooespe त्यः)
vitandad	Espermatozoides vivos después de una Pore	< 40 % faetjozopesperma
Morfologia	Normales (%	⊸c 30 % (teratozoospermia)

Fuente: C. Poirot y 8. Chevruau. Intertilidad masculina, aspectos clínicos, a investigaciones biológicas. Acta Bioquím. C In. Latingam, maríjun 2005.

Relación entre la estructura y la función de los gametos

Los gametos ferrieninos y masculinos, ovocitos y espermatozoides, respectivamente, tienen una función idéntica, aportar la mitad de información genética para originar una nueva célula llamada cigoto. A partir del Cual se origina un nuevo individuo. Sin emuargo, ovocitos y espermatozoides presentan notables diferencias en su estructura.

- Ovocito E ovocito es una célula haploide, esférica, que se encuent a protegida por un grupo de células toliculares. Un ovocito que ha sido liberado al oviducto, está rodeado por células foliculares que forman la corona radiada y por una capa de mucopolisacáridos liamada agna pelucida. El ovocito maduro puede llegar a medir alrededor de 50 a 120 µm de diámetro. Posee gran cantidad de ortopiasma y, a diferencia de los espermatozordes, no tiene capacidad de despiazarse por si mismo sino que lo hace gracias a la acción de otras estructuras del siste ma reproductor femenino.
- Espermatozoide Es una cérula alargada que mide alrededor de 20 a 30 µm de longitud y 3 µm de ancho, donde el citoplasma ha sido. eliminado casi por completo. Posee un fiagelo. que e confiere movilidad. En la zona interrpe dia presenta una gran cantidad de mitocondrias que le permiten obtener energia. En la región de la cabeza se encuentra contenido el nucleo, portador de la información genética y e acrosoma, que es una vesícula con enzimas hidrolíticas, hialuronidasas y proteinasas, que facilitan la penetración del espermatozoide en e ovocito. Al fecunda al ovocito el espermatozoide pierde la zona intermedia y el flagelo por lo que solo aporta con material genetico. para la formación del cidoto





Anomalias morfológicas

Ciclo reproductor femenino

Una vez iniciada la pubertad y durante toda la vida reproductiva de la mujer el sistema reproductor experimenta cada mes una serie de cambios que ocumen a nivel ovárico (maduración folicular) y uterino (engrosamiento del endometrio) y que son inducidos por fluctuaciones ciclicas en la secreción de hormonas sexuales. Este proceso se denomina ciclo reproductor. Durante cada uno de estos ciclos, el sistema reproductor femenino se prepara para una posible fecundación y embarazo.

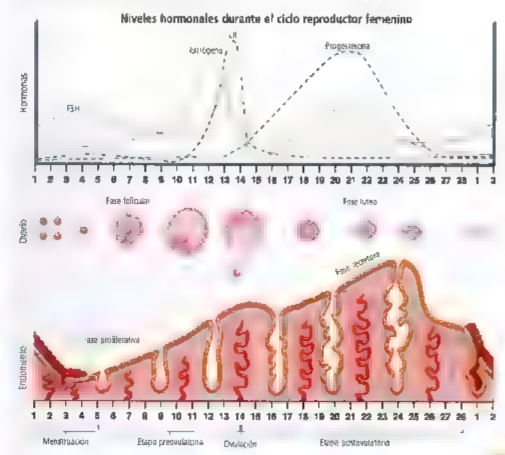
El ciclo reproductor se inicia con la menstruación, que consiste en la expulsión de sangre y teridos del endometrio a través de la vagina. La menstruación corresponde al primer día del ciglo y dura alrededor de cinco días. Ocurada la menstruación, el sistema reproductor femenino. se prepara para la maduración de un nuevo ovocito. Para esto, el hipotálamo aumenta la secreción de factor liberador de gonadotropinas. (GnRH) que estimula la secreción de FSH y cH por parte de la hipófisis. La FSH estimula el crecimiento de vanos folículos ováncos, pero solamente uno de ellos completa su desarrollo formando un folículo maduro o foliculo de Graaf. Este foliculo en desarrollo secreta gran. cantidad de estrégeno, hormona que cumple tres funciones promueve la maduración del ovocito i que contiene el folículo de Graaf, estimula la proliferación y vescularización del endometrio y desencadena. un aumento en la liberación de LH por parte de la hipófisis. La primera mitad del cicio reproductor se denomina fase folicular en el ovario y fase proliferativa en el útero

A continuación, y aproximadamente en la mitad del ciclo ocume la ovulación o liberación del ovocito I desde el foliculo de Graaf hacia el oviducto La ovulación es antecedida por un brusco ascenso en el niver de LH y en ella el ovocito i reanuda la meiosis dando ongen a un ovocito i que detiene el proceso en metafase II. Durante esta etapa puede ocumir la fecundación, es decir, que un espermatozoide se una con el ovocito i que se encuentra en el oviducto.

Después de la ovulación, en el ovario comienza la **fase lútea** y en el utero la **fase secretora**. Durante esta etapa las células remanentes del toliculo de Graaf que permanecen en el ovario se diferencian y reorganizan por acción de la LH, para formar una giándula endocrina llamada **cuerpo lúteo**, el cual sintetiza y secreta estrógeno y principalmente progesterona. En el endometrio, que continua engrosándose, la progesterona estimula la secreción glandular y la sintesis de moléculas específicas que lo preparan para recibil al embrión.

Aunque a final de la etapa preovulatoria, los estrógenos estimulan la secreción de GnRH, FSH y LH, en la etapa postovulatoria los altos niveles de progesterona y estrógeno, en conjunto, inhiben la liberación de esas mismas hormonas.

Si el ovocito es facundado e cuerpo lúteo mantiene su actividad secretora de progesterona, lo que favorece el crecimiento del endometrio tejido donde postenormente se impiantará el lugoto. Por otro iado, si el ovocito no es fecundado, el cuerpo lúteo degenera, causando una caída de los niveles de estrógeno y progesterona. Lo anterior tiene dos efectos: por un lado, el término de la inhibición de la hipófisis, la que nuevamente comienza a secretar FSH y por otro, en el útero disminuye la sangre que llega al tejido del endometrio, por lo que termina su actividad secretora. Ambos eventos desencadenan el inicio de una nueva menstruación y el inicio de siguiente oclo.



Duración del cido reproductor femenino.

Las miliaeres tienen ciclos Cuya duración normal es alrededor de Z4 a 35 días Esto varia segun el tiempo que demora la lase lolícular, ya que la tase lutea siempre es igual (14 días, porque depende del tiempo que el cuerpo l'úteo se mantiene adivo.

Fecundación

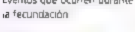
Capacitación Corresponde a una serie de cambios que experimentan os espermato-Zoides durante su recorrido por el oviducto, lo que tes permite conservar su viabilijdad v capacidad ecundante Entre estos cambios se encuentran el aumento de la motifidad y la preparación para ra liberación del acrosoma

Eventos que ocurren durante

La fecundación es el proceso a través del qual un espermatozoide y un ovocito se fusionan, dando ongen al tigoto. Como resultado rie la unión de estas dos células hapioides se origina una célula diploide, que contiene la información genética de ambos progenitores

Para que ocuma la fecundación es necesario que durante el acto sexual o coito, el varón deposite los espermatozoides en la vagina, a través de la eyaculación, y que la mujer haya ovulado, es decir el ovocito debe haber salido del ovacio

Durante la eyaculación se liberan alrededor de 200 a 400 millones de espermatozoides ai interior de la vagina. Sin embargo, muchos de ellos. mueren producto del pir ácido del tracto reproductor femenino, o son fagocitados por macrófagos que se encuentran en este sitio. Los espermatozoides que logran sobrevivir se despiazan hacia las trompas de Falopio a oviductos (generalmente el ámpula), donde se encuentran. con el ovocito y se produce la fecundación.



Fase 1 Penetración de la corona radiada.



Fase 3: Penetración de la zona pelucida



Fase 2: Unión del espermatozoxue con la zona perudida.

Pase 4. Fusión de los pronucieos



Durante la fecundación, un espermatozoide genetra la zona pelucida y logra fusionar su membrana a la del ovocito, ocurriendo una serie de reacciones físicas y químicas que impiden la entrada de un segundo. espermatozoide. Al ingresar al ovocito, el espermatozoide pierde su liageio y el ovocito detenido en metafase il completa su segunda divisón meiótica. Luego de unas horas, los nucleos de ambos gametos que han permanecido separados, y se denominan pronúcieos, se unen formando el cigoto, el cual tiene una nueva combinación de informa. ción genetica que comienza a expresarse dirigiendo las primeras etapas de desarrollo. Así se da nicio a la formación, crecimiento y desarrollo de un nuevo individuo.

Una vez formado el cigoto, este comienza a experimentar múltiples divisiones celulares que dan ongen ai embrión el cual inicia su viaje hacia la cavidad utenna transportado por acción de los cilios que recubren el oviducto y por las contracciones musculares de este órgano.

Aproximadamente al quarto dia desde la fecundación le embrión llega. a la cavidad uterina pero es alrededor del séptimo dia cuando ocurre-5u limplantación en el endometrio. De esta manera, el embrión se adhiere y entra en es recho contacto con la pared uterina que le otor. ga los nutrientes y el oxigeno necesano para su desarrollo.

Trayecto del cigoto hacia el atero



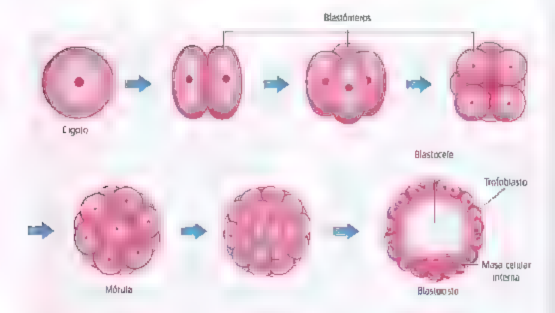


Desarrollo embrionario y fetal

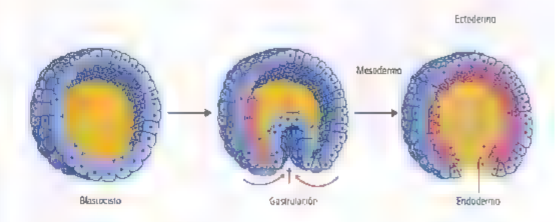
El desarrollo embrionario se inicia en el momento en que el cigoto. comienza a dividirse y culmina uego de dos meses de vida intrauterina. En esta etapa lla más temprana dentro del desarrollo humano- se distinguen los siguientes procesos.

 Segmentación El cigoto se divide por mitosis en dos células o blas». tómeros, los cuales continúan el proceso de división durante los siguientes días. Al cuarto día después de la fecundación lei embrión formado por 16 células, denominado **mórula**, ingresa al útero. Los biastómeros que forman la mórula se encuentran muy compactados. debido a que, a pesar dei mayor número de células que se han formado, el volumen total del embrión no ha aumentado. Al quinto día luego de la fecundación, algunos blastómeros migran hacia la periferia y se aptanan formando una capa externa o trofoblasto que rodea. a una masa de células internas que forman el embroblasto y a una cavidad interna llena de líquido denominada blastocele. La estructura resultante de esta migración celujar recibe el nombre de biastocisto o blástula. A séptimo día después de la fecundación, el biastocisto se impianta en la pared uterina

La segmentación



 Gastrulación Es el proceso de transformación del blastocisto en un. embrión organizado en tres capas lamado gástrula. La gastrulación comienza luego de la implantación y culmina alrededor de la tercera. semana de desarrollo. Durante esta etapa las células de la blástula se disponen en tres capas germinales, el ectodermo, el mesodermo y el endodermo, a partir de las cuales posteriormente se originarán los distintos órganos



 Organogénesis. Corresponde ai proceso de formación de los diversos. órganos. A partir del ectodermo, se formarán la epidermis, el sistema. nervioso y los órganos de los sentidos, el mesodermo, dará origen al esqueleto (hueso y cartilago), a sistema reproductor, al sistema circulatorio, a los músculos y los riñones, y del endodermo derivarán estructuras asociadas a los sistemas digestivo y respiratorio. El encêfaio. la médula espinal y una estructura mesodérmica llamada nutocordio son los primeros órganos en formarse durante el desarrollo. embrionario (alrededor de la tercera semana de gestación). Con el tiempo, el notocordio dará origen a la columna vertebral. Además, su formación induce el desarrollo de la placa neural que corresponde a la estructura precursora dei sistema nervioso. Airededor de la cuarta semana de gestación el corazón comienza a latir y en la octava semana se produce el desarrollo de la musculatura, lo que permite los primeros movimientos del embrión, el encétalo comienza. a mandar impulsos herviosos y se producen algunos refiejos simples. Al finalizar la octava semana o segundo mes de desarrollo, el embnón pasa a llamarse feto



Feto de 3 meses.

La siguiente etapa corresponde ai **desarrollo fetal** que comienza en el tercer mes de gestación y finaliza en el nac miento. Durante esta etapa se terminan de formar todos los órganos, se produce la maduración de los tejidos y el feto crece rápidamente.



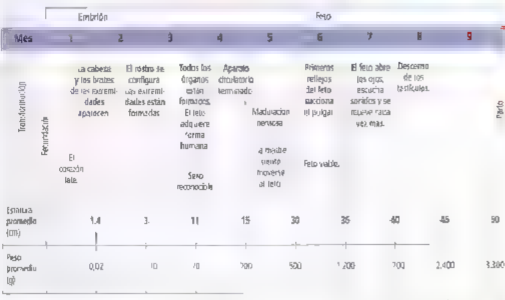
Durante el tercer mes, el feto presenta todas ias estructuras reconocibles en un ser humano, pudiéndose observar bjos y bidos en sus posiciones definitivas Aparece la columna vertebral. Se desarrolla efsistema reproductor por lo que se puede distinguir el sexo, v también comienza la formación de orina Debido a que durante el primer trimestre de gestación se produce la formación de los órganos, el

feto es más suscept ble de sufrir el efecto de tóxicos ambientales o de drogas que afectan los procesos celulares del desarrollo. Al final del tercer mes, el feto mide alrededor de 7,5 cm de largo y la cabeza representa aproximadamente la mitad de la longitud del cuerpo completo

Durante el segundo trimestre de gestación período que comprende desde el cuarto al sexto mes, el feto crece y aumenta de peso. Aparece pelo en su cabeza y cuerpo La madre puede sentir los movimientos de su hijo dentro de la cavidad amniótica. Al final del quinto mes, el feto succiona el puigar dentro de su boca lireflejo de succión. Durante el sexto mes empieza a acumular grasa la piel se toma rosada o roja debido a la sangre que círcula en los capillares, las células alveolares del pulmón comienzan a producir el surfactante pulmonar. De aqui en adelante el feto se prepara para convertise en un ser independiente. En el tercer trimestre período desde el séptimo hasta el noveno mes, el fetu adquiere la mayor parte de su peso y ocurre la diferenciación final de algunos órganos y tejidos. El sistema nervioso central es capaz de controlar movimientos respiratonos rítmicos y la temperatura corporal. En este período, el feto se mantiene más tiempo en la misma posición generalmente con la cabéza hacía abajo y disminuye la fuerza, pero no la frecuencia, de sus movimientos, porque tiene menos espacio en el útero. El cuerpo de la madre está aterta a los cambios hormonales que desencadenan el parto.

C palquier nacimiento se considera prematuro si ocurre antes de la semana 37 de gestación. Sin embargo, si el bebé nace después de la semana 30 existe una alta posibilidad de éxito, pues el feto se ha desarrollado lo suficiente para iniciar la inda fuera del vientre materno.





Feto de 6 meses.



Anexos embrionarios

Corresponden a estructuras que se enquentran por fuera del embrión y que participan en su nutrición y protección llos anexos embrionarios en el ser humano son

Corion. Permite el intercambio de nutrientes y oxigeno con la madre Además, secreta hormonas que ayudan a retener al embrión al interior del útero. El corion forma parte de la porción embrionaria de la placenta.

Amnios. Delimita la cavidad amniótica, que corresponde al espacio entre el embrión y el amnios. Secreta el líquido amniótico que permite al embrión moverse y la amortiguación de golpes.

Alantoides. Prolongación del tubo digestivo en desarrollo. Posee vasos sanguineos que contribuyen a la formación del cordón umbilical

Saco vitelino. En muchas especies es la fuente principal de nutrientes para el embrión. Sin embargo, el ser humano reciba los nutrientes de la placenta, y el saco vitelino es una cavidad de tamaño reducido cuyas paredes sirven como sitio temporal de formación de las células sangulneas.



Anexos embrionarios

La placenta

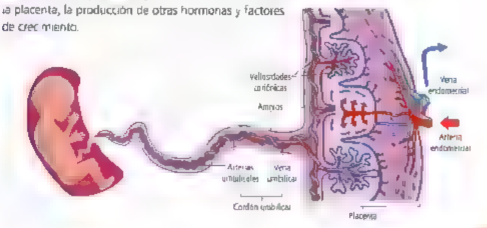
La placenta es el órgano que permite el intercambio de nutrientes, exígeno y desechos entre la madre y el feto

La placenta se origina durante el tercer mes de embarazo, y está formada tanto por células del feto como por células de la madre. La parte fetal de la placenta está formada por unas estructuras con forma de dedo que se originan en el corion y se denominan vellosidades coriónicas. La parte materna corresponde a tendo del endometrio muy vascularizado, es deor que ha formado muchos vasos sanguineos pequeños como arteriolas, capilares y vénulas que permiten el intercambio de sustancias.

El cordón umbilical es la estructura que comunica la placenta con el feto, permitiendo la circulación de sustancias a través de las arterias y vena umbilical. La sangre rica en CO₂ y productos de desecho dircula desde el feto hacia la placenta la través de las arterias umbilicales, mientras que por la vena umbilical circula sangre rica en oxigeno, nutrientes, hormonas y factores de crecimiento que provienen de la placenta y se dingen hacia el feto. La sangre materna no trans contacto directo con la sangre fetal. El intercambio de gases, nutrientes y metabolitos se realiza a través de las vellosidades coriónicas. Estas estructuras poseen abundantes capitares fetales que se encuentran en intimo contacto con el endometrio y los vasos sanguineos maternos

La placenta es también un órgano endocrino, ya que produce y secreta hormonas que permiten mantener la gestación. Entre ellas se encuentran los estrógenos, la progesterona y la gonadotro-pina humana (HCG), La HCG contribuye en la regulación del crecimiento de

Feto humano unido a la piacenta



Cambios hormonales que desencadenan el parto

Durante la gestación i los reveies de progesterona son muy altos y mantienen el últero inactivo, es decir, solo ocurren contracciones descoordinadas y de pequeña amplitud. El parto comienza cuando se cambia este estado de inactividad uterina y las contracciones se vuelven potentes y eficaces Estas contracciones ayudan a empujar al feto hacia fuera del últero.

Al final del embarazo, el tamaño del feto inhibe la secreción de progeste rona por parte de la placenta, lo que induce la acción del estrógeno sobre las paredes del útero. Esta hormona prepara la musculatura del útero para una contracción fuerte y coordinada. Además, provoca que las paredes utennas se hagan más sensibles a la hormona oxitocina y a las prostaglandinas. Ambas hormonas provocan contracciones de la pared del útero. Es probable que al inicio del parto el aumento en la sacreción de cortisol en el feto estimule la placenta y el útero para la fiberación de estrógenos y prostaglandinas, respectivamente, y se desencadenen las contracciones. El aumento repentino de los niveles de prostaglandinas, y también de oxitocina, incrementan progresivamente la frecuencia y la intensidad de las contracciones que empujan al feto haga el extenor. A esta serie de contracciones del utero se les denomina trabajo de parto.

Tamaño del teto Sirrigenos placerriarios Carda de la praducción de progressiona pracersore Fin de la Intelección de las compactiones del músiculo usellos des compactiones del músiculo usellos del músiculo del músi

Durante el parto se pueden reconocer cuatro períodos

- Periodo de dilatación. Se caracteriza por contracciones oterinas que ocurren con alta frecuencia y con intensidad creciente. Se produce la dilatación del cuello del útero hasta alcanzar los 10 cm. lo que es suficiente para el paso del feto.
- Periodo expuisivo. Producto de las contracciones uterinas y abdominales, el bebé pasa a través del cuello del útero y de la vagina saliendo con su cabeza, hacia el exterior esto corresponde ai nacimiento. Una vez que el bebé ha salido completamente del útero materno, los médicos proceden a amairar y cortar el cordón umbilical.
- Período de alumbramiento. Expulsión de la placenta, el cordón umbilidar y las membranas fetales. Sucede alrededor de 10 a 15 minutos después de la salida del bebé por acción de las contracciones interinas que siguen ocumendo.
- Puerperlo inmediato. Período de recuperación inmediata y finaliza dos horas después del alumbramiento. En esta etapa la madre y el niño deben tener cuidados especiales.



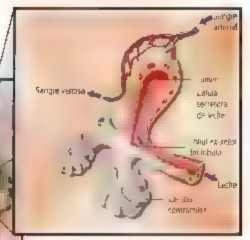
Periodo expuisivo. El bebé sale a través del canal del parto (cuello uterino y vagina)

Lactancia

Composición de la leche materna

En los mamiferos, como el ser humano, la alimentación durante la primera etapa de desarrollo luego del nacimiento, se realiza a través de leche producida por la madre en las glándulas mamarias

Estructura de un róbulo



Inmediatamente después del nacimiento, ias glānduias mamarias comienzan a broducir un flourdo llamado calostro, rico en azucares y proteinas. pero pobre en loidos. Corriene una elevada cantidad de anticuerpos. factores de crecimiento. vitaminas liposolubles y agentes contra infecciones (finfocitos, macrófapos, lisozimas). Alrepedor del quinto dia y hasta el final de la segunda semana después del parto la

madre secreta la leche de transición que tiene un menor contenido de anticuerpos y proteinas que el calostro, pero mayor proporción de azúcares y grasa. Desde la tercera semana postparto comienza la secreción de leche madura, la cual aporta diferentes moléculas y elementos químicos necesanos para el desarrollo y crecimiento del bebé Está compuesta por un mayor contenido de grasa, proteínas (caseína). lactosa, vitaminas y minerales. También contiene articuerpos que par-

ticipan en la defensa del organismo del recién nacido

La composición de la ieche materna varía según las necesidades de cada especie. Si comparamos la leche materna humana con la leche de vaca, esta última es deficiente en hierro, vitamina E y ácidos grasos esenciales. Por otro lado, contiene cantidades excesivas de proteínas, sodio y potásilo Las proteínas y la grasa de la leche de vaca son más difíciles de digerir que la leche humana mientras que las altas concentraciones de sodio y potásilo pueden dañar los riñones del bebé

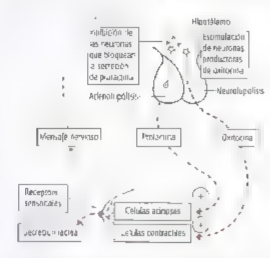
Director of amb street to a

Producción y secreción de la leche materna

Durante el embarazo la giándula mamana experimenta un crecimiento importante debido a la acción combinada de estrógenos y progesterona. Este crecimiento involucra también el desarrollo y diferenciación del tejido mamario que se prepara para la producción de leche Luego del parto, la producción y secreción de leche es estimulada por las hormonas prolactina y exitocina.

La prolactina es producida en la adenohipófisis y es encargada de estimular la secreción de teche en la giándula mamaria. Promueve la expresión de numerosos genes, como el de la caseína, la lactoalbúmina y la lactoferrina (proteinas que componen la leche). La oxitocina es liberada por la neurohipófisis y es la hormona que permite la salida de la leche desde los alvéolos mamarios hasta el pezón para ser ingarida por el babé

El bebé obtiene la ieche a través de la succión de pezòn de una de las giàndulas mamarias. Esta es una conducta innata del bebé. Al succionar el pezón, se estimular terminaciones nerviosas ubicadas en la piel, en la región de la areola. Esta información es conducida hasta el sistema nervioso centras, específicamente el hipotálamo, el cual responde de dos formas, inhibe las neuronas que han mantenido bloqueada la secreción de prolactina y estimula la liberación de oxitocina.



La secreción de prolactina y exitocina es estimulada por el reflejo de succión. A través de un ciclo de retroalimentación positiva estas hormonas estimulanla producción y secreción de la leche materna. Beneficios de la lactancia.

El consumo de Jeche materna es beneficioso para la madre y el bebé. Para el recién nacido constituye e allmento con la proporción ideal de nutrientes para su desanollo y crecimiento. Para la madre contribuye a evitar hemorragias posuparto en el útero por acción de la oditodna y ayuda a perder peso. La lactancia además permite estrechar el vinculo afectivo de la relación madre-hilo.

La glándula mamaria consta de acinos giandulares formados por células productoras de leche Estas estructuras se agrupan formando un conjunto de ióbilos conectados por canales excretores, los que confluyen en los galactóforos, conductos de mayor calibre que desembocan en el

Laydreson of the 199

Glandula mamana

A:ea's

28lattolure)

pezón.

Métodos anticonceptivos

La anticorcepción reune un conjunto de métodos que tienen como finalidad impedir la fecundación como consecuencia de una relación sexual. Así, la pareja puede decidir cuál es el mornento más apropiado para tener híjos, lo que se conocé como planificación familiar. Los métodos de anticoncepción pueden ser naturales o artificiales. Ambos tipos tienen la opción de ser suspendidos cuando la pareja así lo desee. Sin embargo, algunos métodos artificiales son inveversibles debido a que mantienen la condición de infertilidad en forma permanente.

Los métodos naturales se basan en la abstinencia, es decir, la decisión de la pareja de evitar la relación sexual durante el periodo fértil o de posible embarazo en la mujer Los métodos naturales están basados en las siguientes características del ciclo reproductor femenino y de los espermatozoides, la divulación se produce una vez durante el ciclo el divocito es fecundable hasta 24 horas después de la ovulación; y la sobrevida de los espermatozoides en el tracto reproductor femenino es de aproximadamente 2 días. Algunos métodos utilizados para evaluar el período fértil son los siguientes:

- Método calendario. Carcula el periodo fértu considerando la duración del ciclo reproductor temenino. Su eficacia es reducida si la mujer tiene ciclos irregulares.
- Temperatura basal. Consiste en llevar un registro de la temperatura corporal desde el primer día del ciclo. Un alza en la temperatura cor poral de 0,5 °C es un indicativo de que se ha producido la ovulación.
- Método de Billings: Considera las características del moco cervical.
 En el periodo fértil el moco es ciaro y elástico. En el periodo no fértil el moco es espeso y opaco.

Todos estos métodos requieren de trempo y estuerzo para que la pareja aprenda a reconocer los signos fisiológicos asociados al periodo fértil. Por otro lado, tienen la desventaja de ser poco eficaces si no se respeta el periodo de abstinencia.

Menstriación			- 1				
1/2/3 3 5 6 7 3	9 10	13 14 5	(6 17 18	Fg 2g 21	22 23 24	25 26 27	28
Periodo relativamente		Periodo Idetal			Periodo infertil		
infestil	1	(MEN CAN	- ((m) 1/24 P.11		

Método calendario. Según este método si una mujer tiene un ciclo regular que dura 28 días, debe abstenerse de tener relaciones sexuales durante su período fertir (desde el día 9 hasta el día 17 del ciclo).

Los **métodos artificiales im**piden el encuentro del óvulo y el espermatozoide mediante el uso de hormonas, dispositivos o barreras. Los más comunes son

Condón masculino o preservativo. Es una funda deligada de látex.

- que se coloca en el pene antes de que ocuma la penetración con el propósito de impedir la entrada del semen en la vagina. Usado en forma correcta, es altamente efectivo
- na. Usado en forma correcta, es altamente efectivo en impedir la fecundación y también evita el contagio de enfermedades de transmisión sexual.
- Dispositivo intrauterino (DIU) Es una vara de plástico, cobre o acero inoxidable en forma de T Se inserta en la cavidad uterina dificultando el movimiento de los espermatozoides y alterando las características del moço cervical. Puede permanecer de 2 a 3 años en el útero, pero su uso debe ser estrictamente controlado por um profesional de la salud (médico o matrona; ya que en algunos casos puede producir complicaciones como hemorragias o infecciones.
- Anticonceptivos hormonales, Son pastillas (anticonceptivos orales), impiantes subdérmicos, anillos vaginales, parches o inyecciones mensuales de hormonas sintéticas similares a las que produce el organismo Pueden suprimir la ovulación por un mecanismo de retroalimentación negativa sobre la secreción de gonadotropinas y/o aumentar la viscosidad del moco cervical impidiendo el despiazamiento de los espermatozoides a través del utero. Si las dosis administradas son correctas son anticonceptivos altamente efec-

tivos. Su utilización debe ser recomendada y supervisada por un médico especialista

La anticoncepción quirúrgica se refiere a la esterilización femenina o masculina a través de una intervención quirúrgica. Consiste en ocium las trompas de Falopio o los conductos deferentes cerrando el paso a los ovocitos hacia el útero y de los espermatozoides hacia el semen, respectivamente. Debido a que son métodos permanentes e irreversibles, la orientación y consejería a la pareja son especialmente importantes. Tienen una eficacia anticonceptiva muy alta.



Dispositivo intrauterino (DIU)



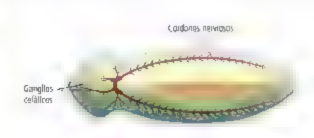
Envase de anticonceptivos orales.

Sistema nervioso en los animales

Todos los seres vivos poseen la capacidad de responder a los cambios generados en el medio externo o en el interior de su organismo. Por ejempio, la elevada temperatura del verano es un estímulo para ciertas plantas que responden ajustando el nivel intracetular de agua; la humedad y el pri básico, en el sustrato, son los estímulos para que algunos hongos inicien su proceso de reproducción, y un medio pobre en nutrientes provoca que algunas bacterias y hongos inicien el proceso de espontiación. Así, un estímulo es cualquier señal o cambio en el medio interno o externo que influye en la actividad de parte o de todo el organismo.

Los organismos animales responden a los estimulos a través del sistema nervioso. Existen diversos tipos de sistemas nerviosos en los distintos grupos de animales, al compararlos, se aprecia que a medida que se avanza en la escala evolutiva, se tiende a la cefalización, es decir la centralización del control de la función nerviosa en una sola estructura, el cerebro

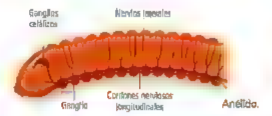
Los animales pertenecientes al grupo Cnidaria presentan la organización más simple del sistema nervioso lentre estos se encuentran las medusas, los corales, las hidras y las anémonas de mar Estos animales poseen células especializadas en reaccionar a determinados estimulos, llamadas células sensitivas, las cuales han desarrollado prolongaciones, a modo de redes, que les permiten interactuar con otras células que se han especializado en la contracción. Por las motivo, en este grupo de organismos, el sistema nervioso se denomina sistema nervioso reticular En los Platelmintos o gusanos planos, tales como las plananas, las células nerviosas se agrupan en ganglios ubicados en la región cefálica del animal. Estos ganglios cumplen una función de control e integración. Ambos ganglios se prolongan longitudinalmente haca la región postenor del cuerpo y forman los cordones nerviosos.



Platelminto

€ nidario

cas lombrices de tierra y las sanguijuelas, ambas pertenecientes al grupo de los Anélidos son invertebrados que se caracterizan por tener cuerpos alargados y segmentados. En estos ar males, al igual que en los Platelmintos, el sistema nervioso se organiza en ganglios cefálicos y cordones nerviosos iongitudinales. Sin embargo, su estructura es un poco más compleja, debido a que en cada segmento del cuerpo se observa un par de ganglios a partir de jos cuales se prolongan nervios laterales que forman un cordón nervioso ventral.



En los artrópodos, tales como los aráchidos, los crustáceos y los insectos, los ganglios cefálicos forman un órgano de mayor tamaño y con regiones funcionales específicas este órgano se denomina carebro. Ciertos segmentos del cuerpo poseen ganglios a partir de los cuales nacen nervios laterales conectados con las estructuras motoras del animai, como, por ejemplo, los musculos de las patas, uos nervios que se proyectan desde el cerebro se conectan con estructuras sensitivas como las antenas y los ojos



Los animales wertebrados, como los peces, los anfibios, los reptiles, las aves y los mamíferos trenen un sistema nervioso encefálico formado por un cordón nentioso dorsal cuyo extremo antenor es el encéfalo, el cual se encuentra protegido por los huesos del cráneo. El encéfalo se continúa en la médula espinal encerrada dentro de la columna vertebral El encéfalo y la médula espinal se encargan de centralizar el control nervioso de todo el cuerpo. Por el resto del cuerpo se extrende una redinarviosa encargada de conducir señales sensitivas y motoras al centro de control del sistema nervioso.



Medula espinal

vertebrado.

Sistema nervioso humano

Tracto Haz de fibras nerviosas del sistema pervipsò certi al-Nervio Haz de fibras nerviosas de sistema nervioso periferico. Fibra. Agrupación de axones. Núcleos: Agrupación de somas neuronales obicados en el sistema pervioso central

Ganguos Agrupación de somas neuronales ubicados en el sistema nervioso periférico.

Desde un punto de vista anatómico, es decir, segun la forma como está estructurado, el sistema nervioso se divide en sistema nervioso central. (SNC) y sistema nervioso periférico (SNP).

El sistema nervioso central lo componen el encéfaio y la médula espinal. En un adulto el encéfaio puede dividirse en cuatro partes principales. el cerebro, el cerebelo, el diencéfalo y el tronco encefálico.

El sistema nervioso peritérico está formado por las neuronas sensitivas. o vias sensitivas, que comunican los receptores sensitivos con el encéfalo y la médula espinal, y por las neuronas motoras o vias motoras, que conectan el encéfaio y la médula espinal con tos músculos y las giándulas. La vía motora del sistema nervioso perifenco se subdivide, a su vez len sistema nervioso somático (SNS) y sistema nervioso autónomo (SNA). El SNS está formado por neuronas que llevan información. desde el sistema henrioso central al músculo esquelético, por lo que es responsable de las respuestas voluntarias. Por otro lado, el SNA con-

> duce información al inúsculo liso, al músculo cardíaco y a las glándulas y, como su nombreio indica, participa en las respuestas que son ndependientes de la voluntad de la persona.





El SNA tiene dos divisiones, la división sympática y la división. parasimpática. La sección simpática consta de vías nerviosas. que salen de la porción media. de la médula espinal y que conducen información para que os musculos o glándulas efectoras respondan ante amenazas inmediatas al medio interno. Las vias parasimpáticas salen de las porciones bajas de la médula espina y coordinan las actividades normales del organismo en reposo.

El sistema nervioso central

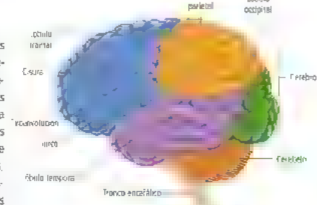
El sistema hervioso central se aloja dentro de dos estructuras óseas, el cráneo y la columna vertebral. Al intenor del cráneo se encuentra el encéfalo y al interior de la columna vertebral, la médula espinal. En el espacio entre los huesos y el tejido nervioso se ubican las meninges, un grupo de tres membranas: la duramadre, la arachoides y la piamadre, ias cuales envuelven el SNC y lo protegen.

núcleos de la base, que funcionan como un punto de relevo de algunos. impulsas sensonales y motores y coordinan la precisión de los movi-

El encéfalo

En la especie humana la porción más desarrollada dei encéfaio es el cerebro formado por dos hemisterios unidos por un manojo de fibras nerviosas. que formap el cuerpo calloso. Una característica muy notoria de los hemisferios es su superficie altamente. plegada que va formando pliegues. llamados circunvoluciones y hendiduras, denominadas surcos. Si el surco esprofundo, se denomina cisura. Cada hemisferio, en su superficie externa, está dividido en cuatro ióbulos que se denominan según el hueso del cráneo que se encuentra sobre ellos: lóbulo frontar lóbulo parretal, lóbulo temporal y lóbulo occipital.

mientos musculares automáticos.



Mudeon de la bata Signation Diame a Talamo En la estructura interna del cerebro es posible distinguir la corteza cerebral, la masa central de sustancia bianca y los núcleos de la base. La corteza está formada por varias capas de neuronas y célu-Corebeta las gliales que forman la sustancia gris. Debalo de la corteza se encuentra la sustancia blanca, formada por numerosos tractos que conducen información entre las distintas estructuras dei encéfaio. Ai intenor de la sustancia bianca, en la base del cerebro, se encuentrar los

BIUI

interhemisiènes

Corte frontai del encéfaio.

El encéralo (vista (ateral)

والرطف

Cortissa cerebral

Constance orls

Labrido

La corteza cerebral dinge las funciones conscientes más complicadas. registra sensaciones, almacerra recuerdos e inicia las acognes voluntarias. Agui tienen lugar los procesos mentales de mayor complejidad, tales como el lenguaje, el aprendizaje, la elaboración de ideas y el razonamiento

Mediante a intervención quirurgica del cerebro de animales de experimentación, a través de la observación de pacientes con daño en alguna región de la corteza cerebral y también utilizando métodos no invasivos tales como el electroencefalograma, la tomografía y la resonancia magnética, se han podido distinguir tres áreas principales de la corteza: áreas sensoriales, áreas de asociación y áreas motoras.

Las áreas sensonales reciben información desde los órganos sensonaies y elaborani as sensaciones. Por ejempio, el área somatosensonai recibe información desde los receptores ubicados en la piel y en los músculos, por lo tanto les responsable de sensaciones somestésicas. tales como lla presión, el tacto, el frio, el calor y la propiocepción (posición de los músculos y de las articulaciones). La corteza sensorial incluye también el área visual primaria, que recibe información procedente de los receptores ubicados en el ojo sobre el color, la forma y el movimiento de los objetos. También incluye las áreas que elaboran las sertsaciones auditivas, gustativas y olfatorias.

El área motora primaria de la corteza cerebral elabora las respuestas. voluntarias que efectuan los músculos esqueléticos. El área de asociación somatosensorial recibe información del área somatosensorial y participa en el almacenamiento de las expenencias sensoriales previas.

Area somatosareorial Corteza cerebra oh sera asociación. dentification and Area motora primaria Aien semonal audawa *Cusoite₁ vištiai

mente tres funciones. Actuar junto con la corteza cerebra para producir movimientos hábiles y coordinados.

estrecha retación con la corteza motora.

le permite al cerebelo cumplir básica-

2. Ayudar a controlar la postura del moviniento, es decir, permite hacer movimientos suaves (no espasmódicos), contínuos (no temblorosos) y efectivos

Controlar los musculos esqueféticos para mantener el equilibrio.

E diencéfalo está formado por el tálamo y el hipotálamo. El tálamo transmite impulsos sensitivos que se dirigen a la corteza cerebral el impulsos motores desde la corteza hacia la médula espinal. E, hipotáfamo es el centro regulador de la temperatura corporal, la sedi el apetito y el sueño, y además, controla la hipófisis.

El tronco encefático está formado por el bulbo raquideo, la protuberancia anular y el mesencéfalo

El bulbo raquideo es la porción del tronço encetálico que se une a la médula espina. En él se encuentran el centro cardiaco, que regula la fuerza y la frecuencia de los latidos del corazón, el centro vasomotor. que controla el diámetro de los vasos sanguineos, y el centro respiratorio, que regula el movimiento de los músculos respiratorios.

En la protuberancia anular se encuentran las áreas apneúsica y neumotáxica, que controlan el ritmo de la respiración. La primera limita la duración de la inspiración y facilita la espiración, mientras que la segunda protonga la inspiración, inhibiendo la espiración.

El mesencéfalo posee centros reflejos para el movimiento de los bjos, de la cabeza y dei cuello, en respuesta a estimulos visuales, y para el movimiento de la cabeza, en respuesta a los estímulos auditivos.



Corte sagital del encéfalo

cerebral contiene una especie. de mapa sensitivo y motor dei cuerpo. Algunas regiones, como ias manos, los iabios y la cara, tienen una sensibilidad mayor. y realizar movimientos más completos que otras zonas del cuerpo. Par la tanto, su área de representación en el "mapa" de la corteza. es mayor

El mapa sensorial y motor

de la corteza. La corteza

La medula espina

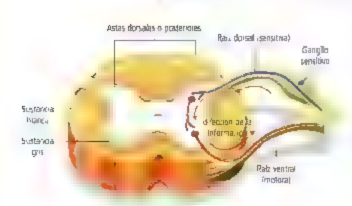
La médula espinal se extjende desde el bulbo raquideo, ubicado en la base del encéfalo, hasta el extremo cauda: de la columna vertebral. La médula espina, recibe e integra información que entra y sale de ella, es un sistema de vías neuronales desde y hacia el encéfalo y es un centro de elaboración de respuestas reflejas.

Ai realizar un corte transversai a traves de la médula espinat se distingue una zona central, con forma de letra Hi que corresponde a la sustanda gris formada por los somas de neuronas motoras e interneuronas. Las neuronas motoras son las cétulas responsables de transmitir las señales que serán enviadas fuera de la médula espinal, por lo tanto, proyectan sus axones desde la médula hacia los efectores (músculos o giándulas). Las interneuronas son las células que establecen las conexiones entre las neuronas serisoriales, que ingresan a la médula, y las neuronas motoras.

La sustancia gris presenta dos **prolongaciones posteriores o astas dorsales y dos prolongaciones anteriores o astas ventrales.** Las astas dorsales procesan los impulsos sensoriales y las astas ventrales los impulsos motores

Rodeando la sustancia gris se encuentran paquetes de azones l'amados fasciculos espinales, por donde son conducidos los impulsos nerviosos a lo largo de la médula espinal. El conjunto de fasciculos se conoce como sustancia blanca. Además, dos haces de fibras nerviosas salen de cada lado de la médula espinal. Las fibras de la rafa nerviosa dorsal.

traen información sensitiva a la médula espinal. Los cuerpos celulares de estas neuronas sensitivas forman una pequeña región de sustancia gris en la raiz nerviosa dorsal, denominada ganglio de la raiz dorsal. Las fibras de la raiz nerviosa ventral sacan de la médula información motora.

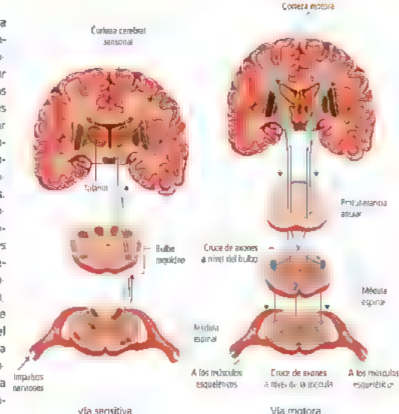


Astas, verticales o antervores.

Estructura de la médula espinal

Vías sensitivas y motoras del sistema nervioso central

Para que la corteza cerebrai ejerza sus funciones sensitivas primero debe conducir. os impulsos desde ios receptores hacia las áreas sensitivas por n edio de vahas neurohas que actuar a modo de relevos, denominadas vias sensitivas. La conducción del impulso herviosa comienza en los receptores. ubicados en la periferia dei SNC, sigue hacia la médula espinal. Jego continúa desde a médula hasta el tálamo y desde ahí la nformación es conducida hasta la corteza manteses sensorial, donde se producirá la sensación. En



su mayor parte, las vias que yan a la corteza cerebral son **vías cruzadas**, és decir, los axones cruzan hacia el lado opuesto de la médula. Por lo tanto, cada lado del encéfalo registra sensaciones del lado opuesto del cuerpo.

Para que la corteza cerebral realice sus funciones motoras, tiene que conducir impulsos desde sus áreas motoras hacia los músculos esquelet cos, por medio de relevos de neuronas denominadas vías motoras, los axones que conducen información por las vías motoras pueden cruzar hacia el lado opuesto a nivel del bulbo raquideo o más abajo, por la médula espinal. Al descender la información hasta la médula espinal, se hace un relevo con una neurona motora del asta gris antenor que conduce los impulsos nerviosos a los musculos esquelébcos.

Células del sistema nervioso

La capacidad del sistema nervioso de procesar diferentes estímulos, interpretar, guardar discriminar y crear diversos tipos de respuestas. conductuales se logra a través de las conexiones entre las neuronas y el soporte que otorgan las células gliales.

Las neuronas

Las neuronas constituyen la unidad funcional y estructural básica del sistema nervioso, Las neuronas conducen impulsos nerviosos y estánfuncionalmente polarizadas, es decir reciben información por uno de

- Soma o cuerpo neuronal. Es el centro metabólico de la célula. Posee una serie de organeios, un núcleo. grande y un sistema ramificado de retículo endopiasmático rugoso (RER), que en la célula neuronase denomina cuerpos de Nissi
- que contiene un citopiasma laxopiasma, con neurola principal estructura de conducción de la señal nerviosa a través de la neurona. En su porción tersinàpticos que contienen vesículas donde se aimacenan moiéculas lamadas neurotransmisores

sus extremos, el dendrítico, y la entregan por el otro. ei extremo axónico. Esta polaridad determina, en parte, su enorme capacidad de comunicarse con otras. células Las neuronas se organizan en redes complejas. que les permiten integrar señales sensonales y motoras. Uno de los principios esenciales de la organización. del cerebro es que neuronas con propiedades similares. pueden producti acciones bastante diferentes según la forma en que estén conectadas entre si y con los receptores sensoriales y los músculos

En todos los tipos de neuronas existentes se distinguen ias siguientes estructuras

 Axón. Estructura que se proyecta desde el soma y. túbulos, neurofilamentos y mitocondrias. El axón as minal, el axón se ramifica formando os botones

Dendritas Son prolongaciones dei soma neuronal en donde sé produce el reconocimiento de los neurotransmisores liberados por el axón de otra neurona. E número y extensión de las dendintas se relaciona directamente con el número de conexiones con otras neuronas. Por ejempio, una motorieurona espinai cuyas prolongaciones. dendríficas son moderadas en número y extensión, reciben airededor de - 0 000 contactos, en cambio, el enorme árbol dendrítico de las células de Purkinie dei cerebelo recibe airededor de 150 000 contactos

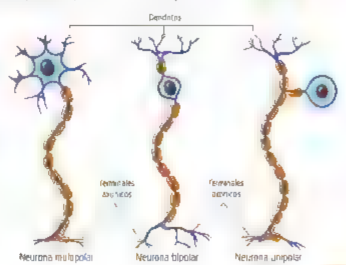
Los axones de neuronas ubicadas en el sistema nervioso periférico. están recubiertos por una valna de mielina, que se forma por el enrollamiento de la membrana de las células de Schwarts. La vaina de mielina enviseive al axón excepto en los nodos de Ranvier, que son espacios situados entre las vainas de mielina. Las neuronas del sistema nervioso central también tienen mielina en torno al axón, pero es producida por un tipo de cérulas guales llamadas oligodendrocitos. La vaina de mielina otorga aistamiento y rapidez a la señai eléctrica que viaja a io largo del axón.

Casificación de las neuronas

Según su estructura, las neuronas se clasifican en neuronas unipolares. que presentan una sola protongación cel ilar (axón), por lo general con muchas ramificaciones; neuronas bipolares, que poseen dos projongaciones separadas, y neuronas multipolares, que benen un axón y una

o más dendritas que emergen de diferentes partes del soma.

Según su función, las neu ronas pueden ser neuronas sensitivas o aferentes, neuronas de asociación o interneuronas y heuronas motoras o eferentes



voina de marica.

Schwaren

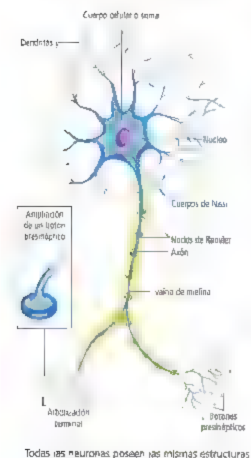
Applet

Aven melinan

-Nucleia de

ra elura de Schwarm

Node de

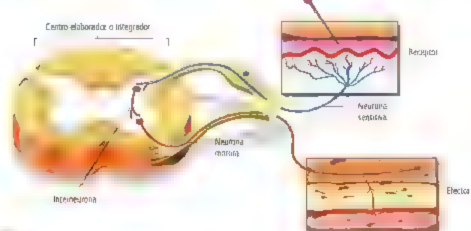


Neuronas y arco reflejo

Un acto refieio es una respuesta motora automática, involuntana, relat vamente simple y rápida a determinados estímulos, que se elabora y coordina en la médula espinal. Algunos reflejos responden a señales. nocivas del ambiente, por ejempio, retirar la mano al tocar el fuego o a pincharse con una espina, gero también existen reflejos que ayudan. a mantener la postura corporal o que están implicados en la iocomoción. Para que ocurra un acto reflejo, es necesaria la intervención de varias estructuras nerviosas, las que, en su conjunto, constituyen el arco refleio

Por lo general, el arco reflejo está constituido por

- Receptor Neurona o estructura asociada que recibe los estímulos.
- Neurona sensitiva o aferente. Conduce el impulso nervioso hasta la médula espinal. Los cuerdos o somas de las neuronas sensoriales se encuentran fuera de la médula, formando ganglios. Solo ingresan a la médula los axones de las neuronas sensonales.
- Neurona de asociación o interneurona. Conecta la neurona sensitiva. con la motora. Esta neurona se localiza en el sistema nervioso centrai, que actúa como un centro integrador que analiza la información y elabora una respuesta.
- Negrona motora o eferente. Se encarga de llevar la respuesta en forma de un impulso nervioso hasta los efectores
- Efector: Son las estructuras (músculo o grándulas) con las cuales el organismo ejecuta la respijesta frente ai estímulo que inició el actoreflejo



Las células gliales

Las células gliales o glias son células nerviosas mucho más numerosas que ias neuronas. Se dividen en dos tipos, microglias y macroglias. Las

microglias cumpien funciones de fagocitos, es dece, eliminan los desechos de una resión o una infección, avudando a mantener la neurona. con vida. Por su parte, las macroglias, se clasifican en astrocitos, ofigodendrocitos y células de Schwarm



Los astrocitos tienen un cuerpo en forma estrellada y presentan. numerosas profongaciones celulares que terminan en un pie. Son las células gliales más numerosas, algunos de ellos aportan nutnentes a ias neuronas, otros adosan sus ples sobre los yasos sanguíneos del encéfaio, creando una estrecha unión que da origen a la barrera. hematoencefálica, la cual evita que las sustancias tóxicas de la sangre penetren en el cerebro. También ayudan a mantener baja la concentración de potasio (K*) en el espacio extracelular, debido a que su exceso pude interférir en la transmisión eléctrica. Además, recapturan los neurotransmisores liberados por las neuronas en los botones sinápticos

A diferencia de las neuronas, las células ghales conservan su capacidad de división celujar durante toda la madurez. Esta característica las capacita para reemplazarse a si mismas, pero también las hace susceptibles a anomalias de la división celular, como el cáncer. Casi todos los tumores benignos o malignos localizados en el sistema nervioso se onginan en células gilaies. Algunas gilas liberan moiéculas, llamadas factores neurotróficos, que ayudan al crecimiento de dendritas y a la elongación de los axones. Hasta la fecha, se desconoce si las glías participan directamente en la elaboración de la información



Microfotografia de una neurona acompañada. de células guales.

Los terminales nerviosos

libres de la piet, ai ser-

estimulados de manera

apropiada, transmiten

señales a lo tardo de la

neurona sensonal, hacia una

interneurona en la médula.

espinal. La interneuronal

transmite la señal a una

neurona motora que Reva-

ia información para que las

fibras musculares se

contraigan

Impulso nervioso

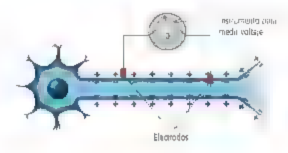
Potencial de membrana

Las neuronas son délulas excitables, es decir, conducen señales eléctricas en respuesta a estímulos. La base de la excitabilidad celular radica en la diferencia de concentración de lones entre el citoplasma y el medio extracelular Todas las células vivas, incluidas las neuronas, mantienen un ligero exceso de iones positivos en el medio extracelular y un ligero exceso de iones negativos en el interior de la célula. Esta distribución de los iones, entre el interior y el exterior de la membrana plasmàtica origina una diferencia de cargas eléctricas denominada potencial de membrana. La membrana que presenta esta diferencia de cargas entre su lado interno y externo, se dice que está polarizada.

Potencial de reposo de la membrana

Cuando una neurona no está conduciendo impulsos nerviosos, se dice que se encuentra en estado de reposo. El potencia de membrana de una neurona en este estado se conoce como potencia de reposo. La distribución diferencial de cargas eléctricas a través de la membrana piasmática, se explica por la presencia de proteinas de membrana que distribuyen asimétricamente los iones hacia el interior y el exterior de la cétula, otorgándole a la membrana piasmática una permeabilidad selectiva a paso de iones. Es decir, solo algunos iones pueden atravesar la membrana. El potencial de reposo de la membrana puede medirse usando un voltímetro y expresarse en las unidades llamadas milivolts (mV). El potencia de reposo en una neurona es de -70 mV. Se antepone un signo negativo (1) que señala que el lado interno de la membrana posee las cargas negativas.

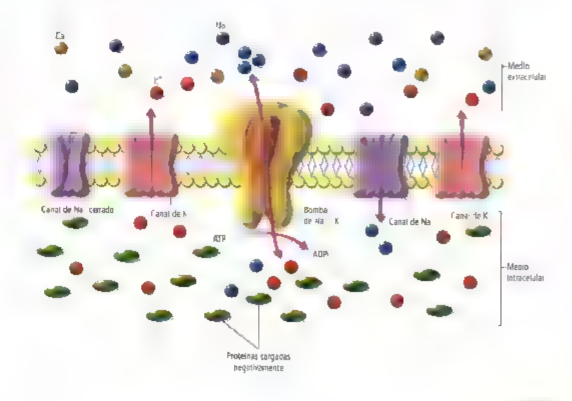
El potencia de membraria se registra con microelectrodos que se conectan a un dispositivo llamado voltimetro, el cual mide la actividad eléctrica en las neuronas. Este instrumento permite cuantificar las diferencias de cargas a través de la membrana y las grafica. De esta forma, ex posible interpretar los fenómenos electroquimicos involuciados en el impulso nervioso.



La bomba sodio potasso (bomba Na*/K*) transporta tres iones sodio (Na*) hacia el exterior de la neurona por cada dos iones potasio (K*) que ingresar al citoplasma. Así, la bomba Na*/K* crea un desequilibrio de cargas eléctricas a cada lado de la membrana. La superficie interior de la neurona se vuelve ligeramente más negativa, respecto de la exterior, ya que sale más Na* en comparación con el K* que entra.

Los canales iónicos (poros) son proteínas de membrana que permiten que ciertos tipos de ones se difundan haca el intenor o el exterior de la célula. En la neurona en reposo, muchos de los canales de potasio están abiertos, mientras que la mayoría de los canales de socio están cerrados. Esto significa que los iones K⁺ bombeados al interior de la neurona pueden difundirse de nuevo al exterior; en cambio, muy pocos iones Na⁺ bombeados al exterior de la célula se difunden de nuevo al interior de la neurona. Por lo tanto la permeabilidad selectiva de la membrana también favorece el mantenimiento de un ligero exceso de iones positivos en la superficie exterior de la membrana.

El potencial de reposo es generado tanto por la bamba Na*/K* como por « selectiva permeabilidad de la membrana generada por la presencia de canalex iónicos Por cada tres iones sodio que la bomba saca fuera de la célula, dos sones potasio noresan La membrana es mas permeable at K⁺ que at Na* así el potasio que ingresa. puede salir rápidamente al extends Por lo tanto, ia bomba y tos canales ayudan a mantener las cardas positivas por luera de la membiana.



Potencial de acción

Las señales eléctricas que transmite un axón se denominan **potencial** de acción. El potencial de acción corresponde al potencial de membrana de una neurona activa, es decir, aquella que está transmitiendo ampulsos nerviosos.

os potenciales de acción se generan por un cambio en la polaridad de a membrana en respuesta a un astimulo. En la zona de estimulación de la neurona se abren canales de Na® el que se difunde rápidamente. al interior de la célula produciendo una despolarización local: es decir. se revierte, a polaridad de la membrana, quedando el interior positivo. y el exterior negativo. Si la magnitud de la despoiarización local sobrepasa un imite conocido como potencial umbral, se estimula la apertura de más canales de Na*, no solo en zonas de estimulación, sino también en zonas más alejadas de la membrana. Luego de que la desporarización se ha propagado, comienza el proceso de repolarización, es decir, se restablece la polandad habitual de la membrana inegativo. dentro y positivo fuera, recuperando el potencial de reposo. La repolarización se produce porque los canales de Naf se cierran y los canales de K⁺ se abren, permitiendo la salida de iones K⁺ La salida de iones K⁺. permite que el citopiasma reforme a su estado negativo y que las cargas. positivas se queden en el espacio extracelular. Debido a que durante la

reposarización se produce el cierre de los canales de sodio, la membrana piasmática se encuentra en un periodo refractación, en el cual no se puede producir una nueva desposarización aunque se aplique un estimulo de gran intensidad

Despolarización y repolarización A la despotarización seguida por una repotarización que se propaga a lo jargo de la membrana plasmática se le denomina potencial de acción. Por lo tanto, un impulso nervioso es un potencial de acción que viaja a lo largo de la membrana plasmática de una neurona. Una de las características más importantes de un potencial de acción es que todos los estímulos que sobrepasan una intensidad umbrai generan un potencial de acción de la misma magnitud, les decir, los estímulos con una intensidad mayor no desencadenan potenciales de acción más grandes. Esto se conoce como la ley del todo o nada

as seemen of the seemen of the

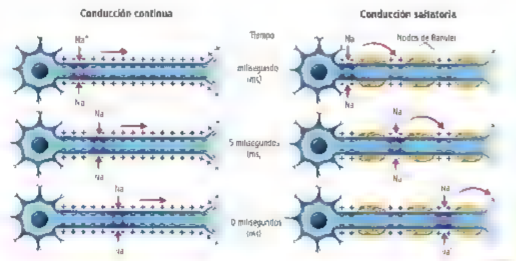
Representación gráfica de los cambios en el potencial de membrana en el transcurso de un potencial de acción

Potembal de acción

Potencial de reposa

Conducción del impulso nervioso

Existen dos formas de propagación del impulso nervioso la conducción continua y la conducción saltatoría. El primer tipo de conducción ocurre en los axones que no benen vaina de mielina. En ellos se produce una despolarización progresiva de cada zona adyacente de la membrana es decu, una onda de despolarización. En los axones mielínicos, las propiedades aislantes de la mielina impiden el movimiento iónico y solo se produce despolarización de la membrana en los nodos de Ranvier. Es así como la despolarización de un nodo estimula la despolarización del siguiente, por lo que el impulso nervioso "salta" de un nodo a otro. Este tipo de conducción favorece la rapidez de propagación del impulso nervioso.



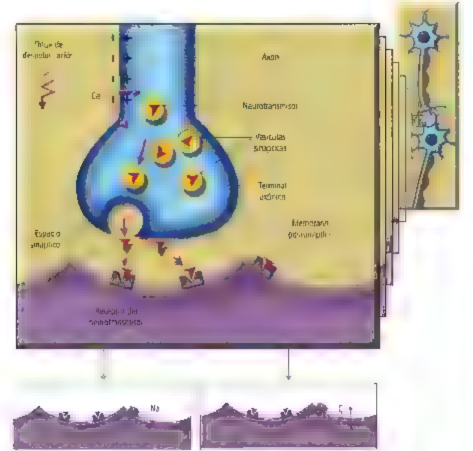
Sinapsis

Se denomina sinapsis a contacto funcional que se establece entre las neuronas o entre una neurona y algún órgano efector, como, por ejemplo, un músculo o una glándula. Es así que también se puede habiar de sinapsis como el sitio donde ocurre la transmisión del impuiso nervioso desde una neurona a otra célula. Se han identificado dos apos de sinapsis, la sinapsis química y la sinapsis electrica.

La neurona presinàptica. libera meurotransmisores (NT) La neurona postsinárnica se rocaliza después del espacio sinaptico y posee los receptores que reconocenal neurot ansmisor

Sinápsis química

En la sinapsis guímica, la transmisión del impulso hervioso ocurre mediante la liberación de moléculas llamadas neurotransmisores al espacia sináptica que existe entre el terminal axónico (o botón sináptico) de una neurona presináptica y la membrana de la célula postsináptica



Potencial postalnápsko-excitado: (PPSE)

Potencial postsinantico inhibidor (PPSI)

El potencial de acción que flega al terminal axónico activa la entrada de iones caiclo al medio intracelular. El aumento de concentración de calció en el citoplasma gatilla la fusión de las vesículas sinápticas que almacenan neurotransmisores con la membrana piasmática del terminal axónico, y la liberación de su contenido al espacio sináptico. A continuación, los neurotransmisores se unen a receptores específicos ubicados en la membrana de la célula postsináptica. Esta unión produce la activación de canales iónicos. Dependiendo del tipo de canal iónico activado se desencadena o no un potencial de acción en la célula postsináptica, inmediatamente los neurotransmisores unidos a su receptor se liberar y son reincorporados a la neurona presináptica a través de una proteina transportadora, para ser reutilizados Los neurotransmisores que pudiesen quedar en el espacio sináptico son degradados por enzimas que aportan las células gliales o la misma neurona presináptica

Potenciales postsinápt cos excitatorios e inhibitorios

La unión del neurotransmisor a su receptor provoca la apertura de canales iónicos en la membrana de la célula postsináptica. Dependiendo del tipo de canal jónico activado. la sinapsis puede ser excitatoria o inhibitoria.

Los neurotransmisores excitadores hacen que los canales de haf ubicados en la membrana postsinàptica se abran como consecuencia del reconocimiento del neurotransmisor por su respectivo receptor. Producto de la apertura del canal, el Na⁺ ingresa a la célula postsinaptica. con gran rapidez, lo cual produce una despolarización que genera un potencial postsinàptico excitador (PPSE). Si el PPSE alcanza el potencial umbral, se inicia un potenciar de acción en la membrana postsmáptica.

Los neurotransmisores inhibidores gatinan, en la membrana postsináptica, la apertura de canales de cloro (Cl1) y/o de potasio (K1). Si se abren los canales de K*, sale potasio desde el citoplasma al medio extraceluiar, si se abren los canales de C1°, entra doro al citoplasma. Ambos desplazamientos hacen que el interior de la membrana sea mucho más. negativo que en estado de reposo. Cuando la neurona postsmáptica posee demastadas cargas negativas en su interior, se dice que la membrana esta hiperpolarizada. Esta hiperpolarización genera un potencial. postsinàptico inhibidor (PPSI), con lo cual se detiene la transmisión del impulso nervioso



Degradación enzimática de os neutotransmisores que quedar en el espacio sinaptico

Neurotransmisores

Neuropéptidos.

Sustancia P

Encefalinas y endorfinas

LOS neurotransmisores son mojéculas liberadas por la neurona presináptica ai espacio sináptico, lugar donde son reconocidos por los receptores especificos ubicados en la membrana postsináptica. La unión del neurotransmisor a sus receptores modifica en forma transitiona las propiedades elèctricas de la membrana de la célula postsináptica

La naturaleza química de los neurotransmisores puede ser muy variadar existen ammoácidos, aminas, purinas y péptidos. Las características generales de aigunos neurotransmisores se definen en la siguiente tabia.

Neurotransmisor excitador en la sinapsis neuromuscular, pero también pene efecto inhibidor en otras sinapsis. Acetilication Es sintétizado a partir de la collha y degradado por la enzima acetificolinesterasa. Monoaminas: Dopamina Neurotransmisor dei sistema nervioso central. Su falta causa ia enfermedad de Parkinson Neurotransmisor del soltema nervioso simpático y del cerebro. Noradrenalina Participa en la regulación del estado de ánimo y en el despenar de un suello profundo. Aminoacidos. Glutamato y aspartate Neurotransmisores expitadores en el cerebro. Glidna y GARA Neurotransmisores inhibidores en la médula espinar y en el encélalo, respectivamente. Fármacos ansiplíticos como el diszepsim potenciar la acción del GABA.

Neurotransmisores formados por cadenas de 3 a 40

Participa en las vias sensonales del dolor. Estimula la

intervieren en la inhibitation de la sensación de dolor.

bloqueando la liberación de sustancia P.

percepción del dator.

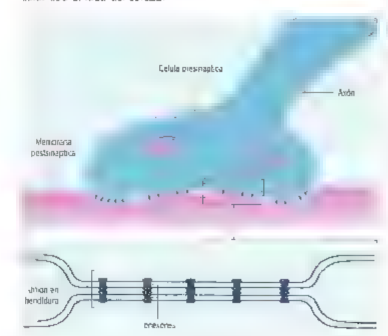
aminoacidos. Tienen acción tanto excitadora como inhibidora.

Es un tipo de sinapsis donde las membranas de las dos células están. extraordinariamente próximas entre si y conectadas por un tipo especial de unión intercelular denominado unión en hendidura. En estas zonas existen proteinas transmembrana con forma de cana , llamadas conexones, que se aparean entre ambas células permitiendo que la comente iónica fluya directamente y con gran rapidez entre una célula y otra. Las sinapsis eléctricas son bidireccionales, ya que pueden transmitir un impulso eléctrico desde una célula presináptica a la postsináptica, y en sentido contrario.

Sinapsis eléctrica

Las sinansis eléctricas son habituales en las neuronas dei sistema nervioso central, en el músculo cardiaço y en el músculo liso visceral (por ejemplo, la pared del tubo digestivo).

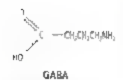
A diferencia de la sinapsis guímica, en la sinapsis eléctrica no hay presencia de neurotransmisores, lo que implica que la conducción del impulso nervioso sea más rápida. Además, permite la contracción muscular coordinada del corazón







Dopamina



Estructura química de la dopamina y del GABA



my milyalith

Palencial preparaigning

Potenudai exestsinàctico

(miliseoundos)

La transmisión de impulso.

eléctrica és casi instantánea.

nervioso en la sitiatosis.

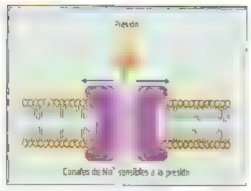
Receptores sensoriales

Los receptores sensoriales son terminaciones herviosas o células especializadas en captar **estímulos** del medio externo o interno. Algunos receptores se encuentran en complejas estructuras como el ojo o el oldo, mientras que otros, como los receptores ubicados en la piel, tienen una organización mucho más simple.

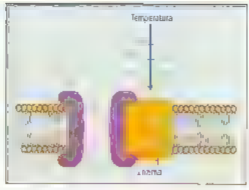
Los receptores sensonales se caractenzan por ser específicos para cada topo de estimulo, es decir, son sensibles a vanaciones de una forma de energía, mecánica, química, térmica o electromagnética. Por ejemplo, los mecanorreceptores responden a variaciones en la presión que se ejerce sobre ellos, intervienen en la sensibilidad táctil, en la relajación o contracción muscular y en el sentido del equilibrio. Los químiorreceptores captan cambios en la concentración de sustancias químicas, es así como son responsables de las sensaciones gustativas y olfativas, los termorreceptores detectan cambios en la temperatura corporal y ambiental, y los fotorreceptores detectan la luz

Los receptores transforman tipos específicos de energia en una seña eléctrica lo que se conoce como transducción. En general, las células nerviosas que cumpien la función de receptores sensonales poseen en su membrana plasmática moléculas de naturaleza proteiça que detectan el estimulo. Estas proteínas transmembrana -que también son lamadas receptores- funcionan todas de manera semejante, gat llancambios en la permeabilidad tónica de la membrana plasmática en respuesta a un estímulo específico. Estos cambios en el flujo de ignes a través de la membrana plasmàtica corresponden en muchos casos, a la apertura de canales de Na⁺. Al entrar sodio a la neurona se penera una corriente despolarizante, que se denomina potenciai receptor. El potencia: receptor es una respuesta localizada en la zona que recibe el estimulo y es proporcional a la magnitud del estimulo. Cuando el potenciai receptor alcanza un derto umbral, provoca un potencial de acción en el axón de la neurona, el cual se transmite hacia neuronas sensitivas que lo conducen hasta el sistema nervioso central.

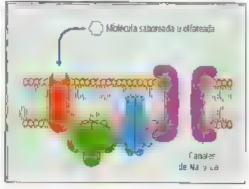
Cada tipo de receptor sensorial activa una via aferente específica. Por ejemplo, las vías neuronales que se activan por los mecanomeceptores son distintas a las vías activadas por fotorreceptores. De esta manera, las vías aferentes transportan sus señales hasta ciertas regiones específicas del sistema nervioso central donde son interpretadas para elaborrar una sensación y/o una respuesta.



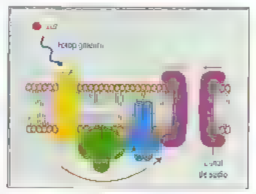
Mecanorveceptor la presión abre los canales rémicos de sodio sensibles a la presión



Termonreceptor La temperatura Indide en una enzima de la membrana que constola un canal iónico



Quimior receptor La unión de moleculas gilateadas o saboreadas al receptor modifica la forme de varias otras moleculas que se encuentran cercanas al receptor. Esto gatilla la apertura de canales de Ne" y Ca²" lo cual genera. Una despotarización de la membrana.

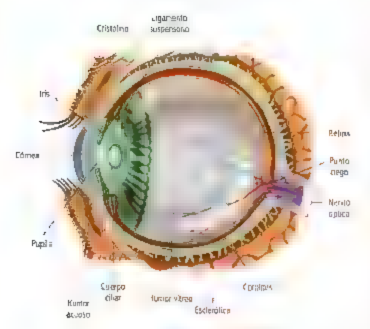


Fotorreceptor La kiz altera la estructura dei fotopromento, procluciendo una señal intracelular que cierra el canal Na»

adaptación. Esto significa que la magnitud del potencia, receptor disminulye durante un período de tiempo en respuesta a estimulos constantes. Como consecuencia disminulye el número de impulsos nerviosos que se generan en la neurona sensitiva por unidad de tiempo, lo que tiene poi efecto una disminución de la intensidad de la sensación Un buen ejemplo de esto es cuando nos ponemos la ropa y sentimos su contacto: los receptores táctiles se adaptan rápidamente y luego de unos minutos dejemos de sentirla.

El ojo es el órgano sensorial de la visión. Este es una cámara oscura, provista de una apertura que regula la entrada de los rayos y de una señe de medios de refracción que los hace converger en una superficie fotosensible, que es la capa de fotorreceptores de la retina, en la cual se onginan los impulsos nerviosos que luego van a ser interpretados como visión por la corteza cerebral

. Estructura del globo ocular



Desde fuera hacia dentro, el globo ocular está formado. por varios tejidos ha esclerótica, la coroides y la retina. La escierótica y la coroides tienen una porción anterior. y otra posterior La porción antenor de la escerótica se denomina cómea y es transparenta, en tanto que el resto de la escierótica es bianca y opaca. La porción anterior de la coroides estámodificada en tres estructuras el cuerpo ciliar os ligamentos suspensocios y el iris El cuerpo cikar y los ligamentos sostienen v mantle-

nen en su sitio al cristalino que es un lente de fibras proteicas que permite enfocar los objetos. La cómea y el cristalino son transparentes y no poseen vasos sanguineos, a diferencia de la coroides que contiene una gran canbidad de vasos sanguíneos y pigmentación. El iris o parte coloreada del ojo, está formado por músculo liso radial y circular, que dejan un orificio en el centro, denominado pupila, por donde penetra la luz al interior del ojo. La retina es la membrana más interna del globo ocular, está formada por tres capas de células que incluyen los fotorreceptores y neuronas de diverso tipo. El ojo está lleno de liquido que mantiene una presión suficiente como para mantener el globo ocular distendido. El líquido que se encuentra por delante y a los lados del costalino es el humor acuaso, y el liquido presente entre el cristalino y la retina se denomina humor víbreo.

Formación de la imagen en la retina

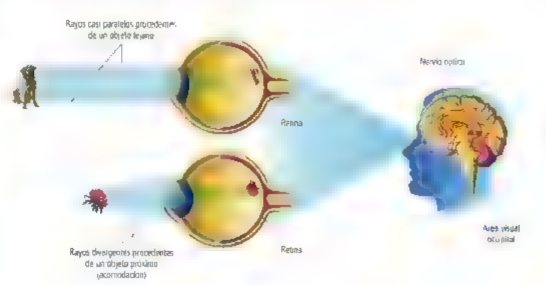
Al menos tres procesos ocurren cas simultáneamente at enfocar un objeto: refracción de los rayos luminosos, acomodación del cristalino y contracción de la pupila.

Los rayos luminosos provenientes dei objeto observado se refractan al ingresar al globo ocular, es decir, cambian de dirección al pasar de un medio a otro de diferente densidad uos medios refringentes pór los que atraviesa la juz desde que ingresa al ojo son: la córnea, el humor acuoso el cristalino y el humor vítreo. En el ojo normal los cuatro medios refringentes enfocan en la retina la imagen privertida del objeto observado.

El entoque de objetos cercanos se realiza mediante un mecanismo llamado acomodación, donde los músculos ciliares que sosbenen aj cristalino se contraen para que este aumente su curvatura y los rayos uminosos se proyecten correctamente en la retina. Para la visión de objetos lejanos, el cristalino se aplana, por lo que no se requiere la contracción de los musculos ciliares.

La contracción y dilatación de los músculos diculares y radiales del iris permiten la regulación del diámetro de la pupila, cuyo ajuste ayuda a mantener una exposición adecuada de la retina a la luz

Presbicia. Con la edad los musculos cilieres pierden elasticidad por lo que se reduce la capacidad de acomodación de objetos cercanos en la retina Este defecto se conoce como presbicia



Los fotorreceptores

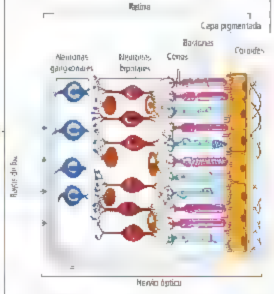
Los fotorreceptores son neurorias especializadas en la transducción de los estimulos luminosos en señales eléctricas, Los fotorreceptores se ubican en la retina formando una capa de células que se comunicasinápticamente con neuronas bipolares, as cuales a su vez hacen sinapsis con neuronas panglionares. Los axones de las neuronas ganglionares se dingen haga el disco óptico, ubicado en la parte posterior del ojo, y forman el nervio óptico, que se proyecta hasta el cerebro donde. se ongina la sensación visual. El disco óptico corresponde al punto

> ciego, porque los rayos luminosos que inodenen esta area no originan. n nguna percepción visual debido a que no poseen fatorteceptores.

Las neuronas fotorrede conos y de bastones Los conos están mpliluz o fotopigmentos que se localizar en una

ceptoras poseen formacados en la visión diuma. mientras que los bastones en la visión nocturna. Tanto los bastones como los conos poseen proteinas sensibles a la

estructura (discos) cuyo diseño permite captar luz con máxima eficiencia. Los bastones poseen mayor cantidad de un solo tipo de fotopigmento, son más sensibles a la laz que los conos por lo que son estimurados con luz débil y pueden amplificar mucho más la señal luminosa. es decir, un solo fotón puede gat llar una señal eléctrica detectable. Los conos están implicados en la visión en color debido a que contienen tres tipos de fotopigmentos. A pesar de ser menos sensibles a la luz y de amplificar en menor medida la señal luminosa, proveen mayor resolución que los bastones. Los conos son menos numerosos que los bastones y se concentrar en una región de la retina especializada en la visión aguda lamada fóvea, mientras que la concentración de bastones aumenta hacia la periferia de la retina.



Estructura de la retina.

Ceguera. Mucha gente es ciega o ha quedado gega debido a fallas en el funcionamiento de bastones y conos. La reknitis pigmentosa. y la degeneración macular son dos ejemplos de esta clase. de enfermedades, La retinitis pigmentosa tlende a ser hereditaria y puede hacerse presente a temprana edad. mientras que la degeneración. macular afecta principalmente a Jos ancianos.

Campo visual

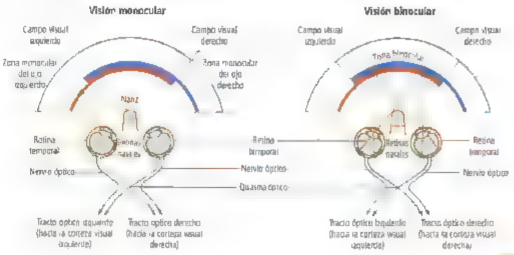
El campo visual es la vista capitada por los dos ojos sin mover la cabeza. Se puede delimitar la mitad derecha y la mitad izquierda dei campo visual. La mitad derecha proyecta la luz sobre la retina nasal lo interna, del bio derecho y sobre, a refina temporal (o externa) dei oio izquierdo. La mitad izquierda proyecta la fuz sobre la retina nasal del ojo izquierdo y sobre la retina temporal del ojo derecho. La luz de la región cantral del campo visual penetra en ambos ojos, esta área se denomina zona binocular. Además, en cada mitad del campo visual existe una izona monocular. En esta zona la luz se proyecta sobre la retina nasal del cio del mismo. iado

Recorrido de los nervios ópticos hasta el cerebro

Una vez que los riervios ópticos saien de cada globo ocular, se proyectan hacia el tálamo y luego hacia el área visual de la corteza cerebral de cada hemisferio. Cada nervio óptico se divide y las fibras que se originan en la retina nasa se cruzan hacia el lado opuesto en una zona. que se denomina quiasma óptico. Los axones que nacen en la retina. temporal siguen su recomido sin cambiar de iado. Así lias imágenes formadas en la retina nasal dei dio izquierdo llegan a la corteza visual. localizada en el hemisferio derecho las imágenes formadas en la parte. externa de la retina llegan a la corteza visual dei mismo lado, luego, la separación de los axones del nervio óptico, en el guiasma, forma los Lesiones en las vias ópticas.

La importancia del guiasma optico desde el punto vista. dinico es que permite localizar fesiones en los axones que pueden encontrarse antes o después del quiasma óptico. Ademas, dado que el guiasma. está localizado exactamente sobre la hipófisis, cuando hay tumores hipofisiarios que crecen lo suficienté, comprimen el guiasma óptico produciendo iesiones típicas dei campo VISUAL

Campo visual y vias ópticas



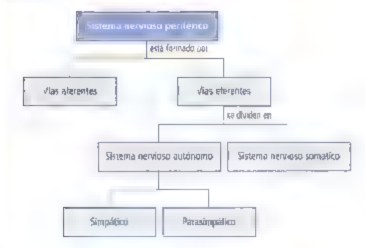
Vias eferentes

La información que ingresa o sale del sistema nervioso central es conducida a través de un conjunto de nervios que forman el sistema nervioso periférico. Los nervios que conducen información hacla el encéfaio o la médula espinal forman las vias sensitivas o aferentes, y los rienvios que conducen información desde el sistema nervioso central hacia los órganos efectores se denominan vías motoras o eferentes. Los nervios que se originan en el encéfalo, o nervios craneaies, y los que se originan en la medula espinal, o nervios raquideos tespinales,, están formados por fibras aferentes y eferentes

Las vias eferentes del sistema nervioso periférico pueden subdividirse de acuerdo al tipo de órgano efector al que se dirigen. Si las neuronas eferentes inervan los músculos esqueléticos, forman parte del sistema nervioso somático, mientras que las neuronas que se dirigen a los músculos lisos, al músculo cardiaco o a las glándulas forman el sistema nervioso autónomo. Como su nombre lo indica, el control que ejerce el sistema nervioso autónomo sobre los órganos que inerva es independiente de la voluntad.

Sistema nervioso vegetativo o autónomo (SNA)

Clasi todos los tejidos del cuerpo están inervados por fibras nerviosas del sistema nervioso autónomo, el cual regula la función de los distintos órganos frente a cambios medioambientales. Existen dos mecanismos antagónicos, a través de los cuales el sistema nervioso autónomo ejer ce este control el sistema nervioso simpático y el sistema nervioso parasimpático.



El sistema nervioso simpático en general, produce la respuesta de "combate o huida" es decir, es responsable del aumento de la actividad la del organismo en condiciones de estrés. De esta forma, la estimulación simpática produce como respuesta el laumento de la presión arterial y de la frecuencia cardíaca, dilatación de las pupilas, aumento de la respiración y enzamiento de los cabellos. En la transmisión del impulso hervioso del sistema simpático intervienen la adrenalina y la noradrenalina como neurotransmisores, por lo que se llama sistema adrenérgico.

El sistema netvioso parasimpático, en general coordina las actividades normales del cuerpo en reposo. Es así como la estimulación parasimpática reduce el rítmo de la respiración y el ritmo cardíaco, estimula el

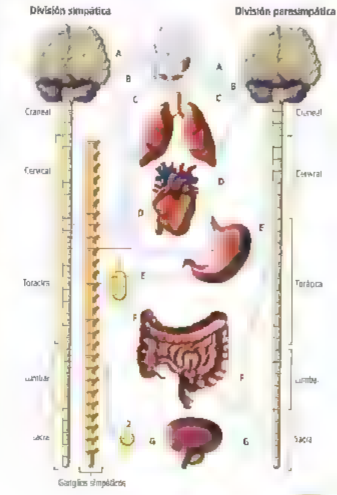
sistema gastrointestinal, la defecación y la producción de orina y a regeneración del cuerpo que tiene lugar durante el sueño. En la transmisión del impulso nervioso del sistema parasimpático interviene la aceticolina como neurot ansmisor. Por ta razón, a sistema parasimpático también se le conoce como sistema colinérgico.

Olvisión almpática

- A Dilatación de la pupila.
- 8 Inhibición de la salivación.
- C. Relajaceón de los bronquios
- D. Aceteración de la frecuencia cardiaça.
- inhibición de la actividad digestiva
- Elinhibición de la motilidad y secrecion intestinal
- G. Reinjacton de la venga urinana
- Ganglio celiaco.
- Z Ganglio mesantérico Inferior

Divinión parasimpática

- A Contracción de la pupila.
- B' Estimulación de la survigición.
- Contracción de los bronduos.
- D' Disminución de la frecuencia cardiaca.
- E Estimulación de la actividad digestiva.
- Estimulación de la motilidad y secreción pastrointestina.
- Gontracción de la vejiga armaria.



Unión neuromuscular

E músculo esquelético está formado por células llamadas fibras musculares que recorren casi toda la longitud del musculo. Se denominan fibras musculares debido a su forma alargada y cilindrica. El sarcoplasma o citoplasma de cada fibra muscular contiene unos haces de filamentos. proteicos llamados miofibrillas, los cuales se extienden a lo largo de él Las miefibrilias están constituidas por dos tipos de proteínas missina y actina. La miosina forma los filamentos gruesos y la actina forma filamentos finos. La disposición de los filamentos de actina y miosina. causa el aspecto estriado transversal característico de los músculos. esqueléticos Las partes de estas estriaciones se dentifican por ietras y constituyen el sarcómero. La contracción muscular ocurre cuando la fibra muscular se acorta, es decir cuando los sarcómeros se acercan. Esto se debe a que los filamentos de actina se deslizari sobre los filamentos de miosina aumentando su superposición, por lo que la longitud dei músculo se acorta. Con el acercamiento de los sarcómeros, as ineas Z sé acercan, sin embargo, el ancho

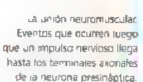
de la banda A se mantiene Quando el musculo se relaja, las lineas Z se separan. Musculo Banda A Banda e stru elébeca FRamenta fino F 4 - F1 Sarcômero (arthmat A 14 P ## LIA - 14 Lane Heretich is in Sigmento grueso irea M unes 2 Ketajación Fascicule. o hau Contraccións Fibl3 reasentar Estructura de la fibra muscular

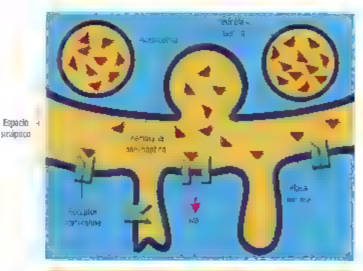
La contracción del músculo esquelético es controlada por fibras nerviosas motoras del sistema nervioso somático, las que conducen impulsos nerviosos desde áreas específicas de la corteza cerebral, que es la prinopal región que controla el inicio de los movimientos voluntanos

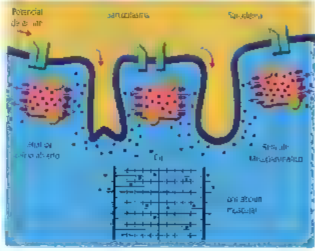
Los axones de las neuronas motoras se comunican con la fibra muscular a través de una sinapsis quámica llamada unión neuromuscular. Cuando los impulsos nerviosos llegan ai terminal axónico de la neurona presináptica, las vesículas sinápticas que en este tipo de neuronas contienen el neurotransmisor acetilcolina, se descargan en el espacio sináptico.

cuego, la acetilcolina se une a sus receptores específicos ubicados en una región determinada de la membrana piasmática de la fibra muscular llamada piaca motora y, producto de esto, se abrencanales de sodio, con lo cual se desencadena un potendad de acción que se conduce a lo largo de la membraria piasmática de la fibra muscular o sarcolema.

El potencial de acción muscular provoca la liberación de ion calcio (Ca⁴¹) que se encuentra almacenado en el retículo sarcoplásmico de la fibra muscular. El aumento de calcio al citopiasma produce el desplazamiento de los filamentos de actina y a consecuente contracción muscular.







Control nervioso y endocrino

La estabilidad dei medio interno, el control y la coordinación entre las diferentes partes del cuerpo y la integración funcional entre ellas se logran gracias a la acción de los sistemas reguladores que corresponden al sistema nervioso y endocrino.

		1000	
Elementos pr ncipales	Sistema nervioso	Sistema endocrino	
Serial,	impulsas nerviāsas.	Hormonas.	
Célulás productoras de la señal	Neuronás.	Célules endocrinas.	
Tejidos efectores.	Músculas y glándulas.	Tejidos blanco que poseen receptores hormonales (ervue los que se enduentras plándulas enducrinas, los músculos fisos y estjuelé ticos, los ritiones, el higado: as gónadas, los huesos, el torazón, el hipadalamo).	
Transporte de la señal.	Vias neuronales (aferentes y eferentes).	Vasos sanguineos (sangre).	
Efecto de la señal.	Rápido y etimero.	Lento y prolongado.	

	Estimulo	Estimula	Estimula	
Celula emborina —	(0)	Receptor-Emisor	X	
Hormona	Sangre	via de transmissión	Menseje nerviosa	Celula merviosa
	-	Serial		
Réceptor	, "	*	NEAL OF THE PROPERTY OF THE PR	
Célusa blanco		Elector	REC	zeptor ——— Celula electora
	*	*	+	
	Respuesta	Respuesta	Respuesta	

Regulación neuroendocrina

En algunas situaciones el sistema nervioso y el sistema endocrino funcionar de manera independiente, pero en otras existe una integración funcional entre ellos, lo que se denomina regulación neuroendocrina, un ejemplo es la respuesta del organismo a los agentes estresores. Ambos sistemas liberan sustancias químicas específicas que preparan ai organismo para una respuesta fisiológica frente a los agentes estresores. El sistema nervioso lo hace de manera más rápida a nivel de la sinapsis activando los centros simpáticos que liberan adrenalina y noradrenalina en diferentes partes del cuerpo. Entre ellas se encuentran las giándulas supramenales que liberan las hormonas adrenalina y cortisol hacia la sangre, lo que permite complementar la acción del sistema narvioso y mantener al organismo alerta, si es que la respuesta de estrés se mantiene por más tiempo

Estrés. Es una respuesta defensiva o adaptativa frente a un estimulo que amenaza la vida. Los estimulos externos o internos que provocan estrés se denominan agentes estresores.



Organización del sistema inmune

En los mamíferos el sistema inmune está constituido por una serie de células, tejidos y órganos, distribuidos ampiramente por todo el cuerpo. Participa en la defensa del organismo contra agentes infecciosos y también en la respuesta frente a particulas extrañas. Los órganos de sistema inmune están interconectados por vasos sanguineos y limitáticos, de modo que constituyen un sistema unificado e intercomunicado dentro del cual se transportan las células que participan de él. Junto a la acción del sistema nervioso y el sistema endocrino permite mantener la homeostasis del individuo.

Células del sistema inmune

Las células del sistema inmune corresponden a los glóbulos biancos o leucocitos. Se originan a partir de células madres en un proceso denominado hematopoyesis. Durante el desarrotlo embrionano la hematopoyesis ocurre en el higado y el bazo y posteriormente en la médula ósea. Los leucocitos se pueden dividir en células linfordes y células mignoides.

■ Células linfoldes. Son un tipo de glóbulos blancos llamados linfocitos. Estos se dividen en tres tipos. linfocitos T (colaboradores y citotóxicos), infocitos B y células NK (de natural loller o asesinas naturales) cos infocitos son las (inicas celulas que realizan una identificación muy específica de los micoorganismos invasores y de las sustancias extrañas que ingresan al organismo, llamadas antigenos. Además, fighen memoria inmunalógica, es deor, son capaces de responder a repetidas exposiciones de un mismo antígeno.

Células mieioides Corresponden a los granulocitos polimorfortucleares (PMN) y a los monocitos. Entre los granufocitos se encuentram los neutrófilos, principalmente con función fagocítica, los eosinófilos, que son importantes en la defensa contra parásitos extracelulares, y los basófilos que participan en las reacciones alérgicas los monocitos son glóbulos blancos circulantes que se transforman en macrófagos con función fagocítica. Otro tipo de célula mieloide es la célula dendritica, especializada en la presentación de antigenos.

Monacito visto en el microscopio óptico

urfocto.

Tejidos y órganos del sistema inmune

E sistema inmune está organizado funcionalmente en órganos linfoldes primarios y secundarios:

- Órganos linfoides primarios o centrales. Son la médula ósea y el timo. En ellos ocurre la diferenciación inicia de los linfocitos 8 y 1, respectivamente Los linfocitos maduros salen de los órganos tinfoides primarios y migran a los órganos y tejidos linfoides periféricos.
- En ellos se concentran los antigenos y entregan la arquitectura apropiada para que los inflocitos entren en contacto con estos, interaccionen entre si y con otras células del sistema inmune. A través de los órganos linfoldes periféricos se disemina la respuesta inmune por el cuerpo. Estos órganos son los siguientes: los gangillos infáticos, estructuras riças en macrótagos y linfocitos que están especialmente diseñadas para fitrar y atrapar a los microorganismos y sustancias extrañas que se encuentran en la linfa, permitiendo que postenomiente los macrófagos y linfocitos.

Amindales

palatines

Timo

Ganglios linfáticos

Bazo

Placas de Peye

Apándice

Médula ósea

El sistema inmune está formado por distintos órganos y estructuras que se comunican entre si y con la sangre a través de los vasos sanguíneos y linitáticos.

colaboren en su destrucción y en el desarrollo de la respuesta inmune: el bazo, ubicado sobre la porción izquierda del abdomen, es el lugar de proliferación de linfocitos B, recoge antigenos de la sangre y sus macrófagos eliminan bacterias y glóbulos rojos dañados, el tejido linfoide asociado a mucosas (MALT) contiene finfocitos y células fagocíticas y se encarga de recoger antigenos de las mucosas. En general el MALT recibe su nombre dependiendo de su ubicación ariatómica, teniendo entonces tejido linfoide asociado a la piel, al intestino la los bronquios la las giándulas mamanas y salivales, a la cavidad bucal, al tracto genitourinario, al cido medio y a las amigdalas palatinas, amigdalas faringeas o adenoides y amigdalas línguales, conocidas, en conjunto, como anilio de Waldeyer

Inmunidad innata o inespecífica

La inmunidad finata d inespecifica constituye la primera kinea de defensa contra los microorganismos invasores, respondiendo y eliminando rápidamente a la mayoría de los patógenos, incluso sin que el organismo muestre sintomas de enfermedad. Corresponde a una respuesta inmediata frente a los agentes agresores y a un mecanismo de resistencia genera la la enfermedad, debido a que incluye todas las barreras de defensa que el organismo dispone para combatir la invasión por una gran diversidad de microorganismos, respondiendo de la misma forma a distintos tipos de patógenos. Además, no genera una memoria por exposición previa, es dedir la respuesta será siempre la misma ante un nuevo encuentro con un determinado agente infeccioso.

Los principales componentes de la inmunidad natural son las barreras físico-químicas las proteínas circulantes las células fagocíticas y las células NK

Barreras físico-químicas. Están compuestas por la piet y las membranas mucosas. La capa más externa de la piet, la epidermis, y as mucosas, gracias a su estructura y cohesión, forman una verdadera pared que impide la entrada de los microorganismos al cuerpo. Además, la descamación producida por el recambio celular de las

células epidérmicas permite la eliminación de los microorganismos que se encuentran en su superficie. Si la pie se rompe por una herida o quemadura se convierte en un foco de ingreso para una infección Las membranas mucosas recubren el sistema digestivo, respiratorio, un nario y reproductor Las células de la mucosa producen mucus, que lubrica y atrapa a los microbios. La mucosa respiratoria posee células ciliadas que arrastran a los patógenos que intentan colonizar su superfície. Además, a través de las mucosas son secretadas una serie de proteínas y péptidos con propiedades antibacterianas, como la disozima y las dily β-defensinas que dificultan el desarrollo bacteriano. Por otro lado, las secreción de

àcido clorhidrico por las glàndulas gástricas destruye la mayor parte de los microorganismos que son ingeridos. Las glándulas sebáceas de la pie secretan sebo, cuyos componentes otorgan un pil ácido a la piel, que inhibe el crecimiento de hongos y bacterias, mientras que el sudor producido por las grándulas sudoríparas, aporta lisozima y arrastra a los patógenos fuera del cuerpo

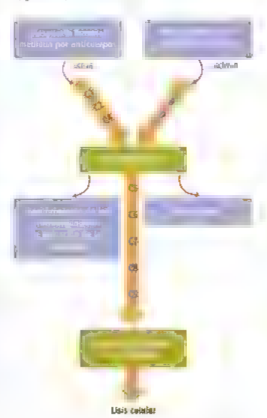
Proteinas circulantes. Proporcionan una segunda (nea de defensa contra los microorganismos que logran penetrar la plei o las mucosas. Corresponden a un grupo de proteinas plasmáticas y de unión a membrana denominado sistema de complemento. Estas proteinas tienen actividad proteasa y se activan en cascada. Ai hacerio, "complementani" y potencian ciertas reacciones alérgicas, inmunes e inflamatorias. El complemento puede ser activado por polisacáridos de las paredes bacterianas o por anticuerpos unidos a ellas. Este sistema de delensa contra infecciones microbianas actúa a través de la formación de un complejo proteico de ataque a la membrana plasmática de los microbios que produce perforaciones en la membrana del microorganismo y puede llegar a destruirio, y de la producción

de fragmentos namados opsoninas que se unan a la superficie de los parógenos y establecen interacciones con receptores de los fagocitos, induciendo la fagocitosis Además, algunas proteínas dei complemento. Jamadas anafiliotoxinas, controlan la respuesta inflamatoria local, estimulando la liberación de histamina, la cual aumenta la permeabilidad de los capitares sanguineos, facilitando la penetración de jos leucocitos hacia los tejidos infectados. Otras proteínas de complemento estimulan la activación de leucocitos a través de quimiotaxis, es decir atrayendolos hacia el rugar donde existe una infección.

Las citoquinas y quimioquinas son proteinas a través de las cuales se comunican las células del sistema inmune. Las principales citoquinas asociadas a la inmunidad innata son la interleucina-1 y el factor de necrosis tumora alfa (TNF-ci). Estas proteinas participan en la inducción de la respuesta inflamatoria, en la regulación de la producción de gióbulos biancos y en la producción de

anticuerpos, entre otras funciones. Las quimioquinas son factores quimiotácticos que favorecen la migración de las células que participan de una determinada respuesta, ya sea ai sitio de infección o hacia los ganglios periféricos

Quimiotaxis. Corresponde a la atracción química de leucocidos hacia un determinado tejido. Las sustencias químicas que atraen a los feucocitos pueden ser toxinas micratrianas, proteinas dei complemento activadas y químicogunas.



Representación de la activación del sistema de complemento. B. D. C1-C9 proteinas del complemento participantes



La piei y sus secreciones, como el sudor, xón una de las primeras barreras defensivas contra el ingreso de microorganismos a nuestro cuerpo.

Otras proteínas que intervienen en la defensa innata del organismo son los interferones, que corresponden a un tipo de otoquinas. Estas son liberadas por células infectadas por virus y también por macrófagos, linfocitos y fibroblastos, Los interferones son capitados por receptores de células vecinas a las infectadas por virus, las cuales responden produciendo proteínas que interfieren o inhiben la replicación viral. De esta forma el organismo se defiende de la infección por distintos tipos de virus. Otras funciones de los interferones son la estimulación de la actividad de células fagocíticas y de las células NK, aumentando su potencial destructivo contra los microbios. Algunos tipos de interferones inhiben la formación de tumores

 Células NK y cérulas fagocíticas. Otra barrera defensiva contra os patógenos que superan las barreras fisicoquímicas de organismo son las células NK o asesinas naturales y las células fagocíticas.

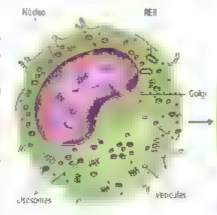
Las células NK son un tipo de iinfocitos que no producen anticuerpos, pero que tienan la capacidad de reconocer y destruir diversas células infectadas por virus y células tumorales. La activación de las NK es regulada por un complejo balance de señales inhibitorias y activadoras, que les permiten diferenciar entre una célula normal y una célula que por algún motivo presenta un patrón anorma de moléculas en su superfície las células NK reconocen su célula bianco a través de dos mecanismos, uno de ellos es a través de receptores que

reconocen anticuerpos específicos unidos a células

mfectadas y el otro es el reconocimiento de células que no presentan los marcadores de identidad propios del individuo, llamados moléculas del complejo principal de histocompatibilidad (MHC). La destrucción de las células blanco la realizan iberando gránulos que contienen las proteinas performa y granzima La performa produce poros en la membrana de la célula bianco y la granzima ma ingresa a la celula a través de los poros formados por la periorina e induce la muerte de la célula alterada.

Las cétulas fagociticas son aquellas que tienen la capacidad de ingenir microbios o cualquier tipo de molécula extraña a través de un proceso lamado fagocitocis. Entre las células con capacidad fagocitica que participan en la immunidad natural se encuentran los macrófagos y los nautrófilos.

LOS macrófagos son un tipo de leucocitos que derivan de monocitos que han abandonado la sangre e ingresado a los tejidos distribuyêndose en el sistema nervioso central, el epitelio alveorar e intestinal, el higado el bazo, los ganglios infáticos, los huesos, etc. Todos los macrófagos tienen la capacidad de fagocitar invasores extraños para su destruc-



Vescula rappolitaria
Golgi

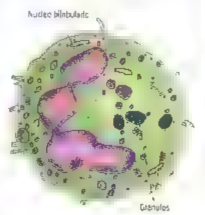
Macrófago.

ción, esta capacidad fagocítica es i**nespecífica, es** decir, fagocítan todo aqueiro que les resulte ajeno. Los macrófagos también participan en la respuesta inmune presentando antigenos a los linfocitos T

Los neutrófilos corresponden a leticocitos granulares. Tienen una vida media corta, horas a unos pocos días) y se producen diariamente en

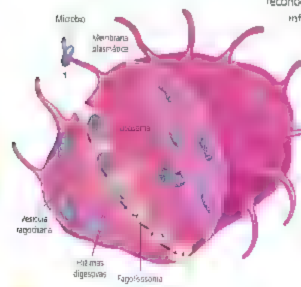
gran número en la médula osea. Los neutrófilos migran a través de la circulación a sitio de infección en respuesta a la liberación de proteinas llamadas quimioquinas por parte de los macrófagos y de las células epiteliales. Su función principal es la fagocitosis y posterior destrucción de los patógenos. Esto ocurre en su citopiasma en una estructura llamada fago-

lisosoma lia cual se forma por



Neu rofilo

ia unión de la vesicula fagocitaria que contiene al microorganismo ingendo con los isosomas que poseen enzimas proteolíticas que degradan el contenido fagocitado



Etapas de la fagocitosa

1 Umór del microbio a

la membrana celular del

tagocito. 2, ingestión del

microorganismo 3. Unide-

de la vesicula l'agocitaria a

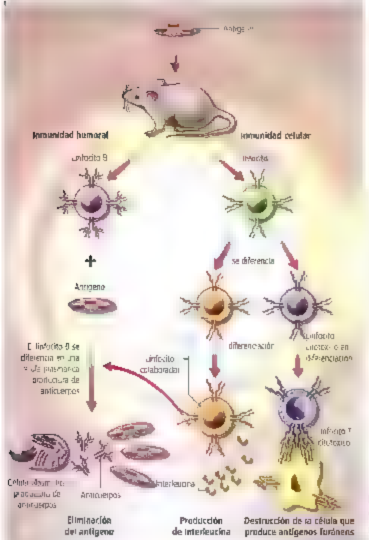
los asosomas y descrucción

del microbio 4 Experitosis

de los regiduos

Inmunidad adquirida o adaptativa

La inmunidad adquirida o adaptativa se desarrolla en respuesta a la presencia de antigenos en el organismo los cuales pueden ser generados por infecciones microbianas o desórdenes celulares como jos tumores. Una de las principales características de este tipo de inmunidad es que es específica, es decir, tiene la capacidad de reaccionar ante un gran número de sustancias extrañas ai organismo pudiendo reconocer moléculas microbianas y no microbianas e, incluso, distinguir entre agentes microbianos estrechamente emparentados. Otra carac-



terística fundamental de la nmunidad adquirida es su capacidad de generar una memoria inmunológica que puede durar desde unos pocos días hasta toda la vida. Esta capacidad de memoria le permite reaccionar en forma mucho más rápida y eficiente a exposiciones sucesivas frente a un mismo antigeno.

Los componentes delulates de la inmunidad adquinda son los linfocitos. Estas céluias se encuentran en la sangre y en la linfa e interwenen tanto en la respuesta inmune humoral como en la respuesta inmune celular

Esquema resumen del mecanismo de acción de los dos tipos de la inmunidad celular y humoral

Inmunidad humoral

La respuesta humoral está dirigida a eliminar antigenos extracellulares, así como también a evitar la diseminación de los patógenos que han infectado las células, La respuesta humoral es generada por los linfoctos B, los cuales producen moléculas proteicas Ramadas anticuerpos, que pueden permanecer en la membrana del linfocito constituyendo el receptor del linfocito B (anticuerpos de superficie) o ser liberados hacia la sangre (anticuerpos circulantes). Los anticuerpos reconocen y se unen especificamente a un antigeno.

Cuando los anticuerpos de superficie reaccionan con un antigeno los imfocitos B se activan lo que desencadena su proliferación y posteriormente su diferenciación en células plasmáticas o linfocitos B maguros y en linfocitos B de memoria. Las células plasmáticas dejan de dividirse, aumentan su tamaño y se dedican a producir anticuerpos. Los linfocitos B de memoria quedan en circulación por un periodo de tiempo que puede llegar a ser años. De esta forma, la próxima vez que se encuentran con el mismo antigeno producirán una respuesta más rápida y potente que la efectuada en un primer encuentro.

Inmunidad celular

Este tipo de inmunidad se caracteriza por la participación de los linfocitos T, los cuales poseen en su membrana receptores capaces de reconocer antigenos adosados a la superficie de otras células. Existen tres tipos de infocitos T

Los limfocitos T citabáxicos reconocen antigenos virales que se encuentran en la superficie de cérulas infectadas. Luego de este reconocimiento proliferam latacan y destruyen a estas células.

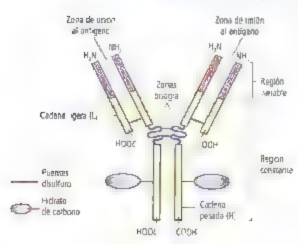
Los linfocitos T colaboradores (helper) reconocen antigenos expuestos en la superficie de células presentadoras de antigenos, Luego, comienzan a proinferar y secretar interleucinas moiéculas que estimulan la proliferación de linfocitos T, la activación de linfocitos B y también la activación de los macrófagos, aumentando su capacidad fagocítica

Los linfocitos T de memoria se diferencian a partir de linfocitos activados y pueden ser colaboradores o citotóxicos. Al igual que los linfocitos B de memoria, su función es reconocer el antigeno en exposiciones sucesivas, uniciando una respuesta mucho más rápida que la que se produjo por primera vez.



Los anticuerpos

Los anticuerpos corresponden a un grupo de glicoproteinas que también son llamadas inmunogiobulinas (ig). Todos los anticuerpos presentan la misma estructura básica que consiste en cuatro cadenas polipepfidicas, dos cadenas pesadas H (heavy) idénticas y dos cadenas livianas L



(light) también idénticas y unidas a cada cadena H por puentes disulfuro ugadas a cada cadena H se encuentran moléculas de polisacándos, cuya función se desconoce. La región interminal de ambas cadenas presenta una gran variabilidad entre las inmunoglobulinas, por lo que se denomina región variable y constituye el sitlo de unión de los antigenos. El resto de ambas cadenas permanece constante en todos los tipos de ambicuerpos y conforman la región constante que no puede unirse a antigenos.

La estructura de un anticuerpo tiene forma de Y. La porción Infenor esta formada por parte de las dos cadenas pesadas, mientras que los dos brazos superiores están formados por el resto de las cadenas pesadas y por las dos cadenas ligeras. Se conocen cinco tipos distintos de inmunoglobulinas las cuales difleren entre si por el tipo de cadenas H que poseen

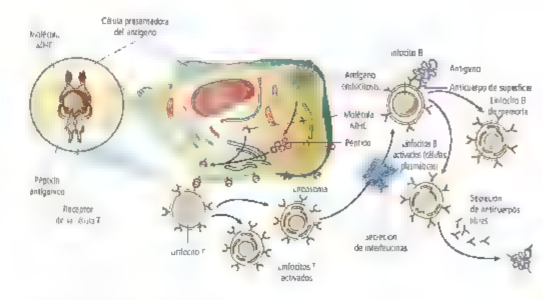
- IgG Además de reconocer antigenos, estas igigatillan la activación del sistema de complemento y de las células fagocíticas facilitando la fagocitosis de los microorganismos. Son las únicas lg con capacidad para inactivar toxinas microbianas y también los únicos anticuerpos que atraviesan la placenta y penetran al feto.
- igM Son os primeros anticuerpos que se producen ai exponerse inicialmente a un antigeno y participan en las infecciones por virus.
 También activan el sistema de complemento y los macrófagos.
- IgA Se encuentra principalmente en las secreciones como la saliva, el calostro, la leche, las lágrimas y en las secreciones mucosas del tracto respiratorio y genitournario.
- IgD Son anticuerpos de membrana en los linfocitos B, sirviendo como receptores de antigenos específicos
- IgE Sé encuentran principalmente en la superficie de basófilos y mastocitos. La IgE son las principales causantes de las reacciones alérgilas.

Células presentadoras de antigenos

Son distintos tipos celulares: macrófagos, células dendriticas de los tejidos, células de Langerhans de la piel y infocitos 8. Estas células, como St. hombre lo indica. "presentan" moléculas de antigenos adosados a su superfície a los linfocitos T colaboradores, lo cual provoca la activación de este tipo de infocitos

Estas células captan antígenos circulantes por endocitosis, luego, en el citopiasma, estos antígenos son degradados por enzimas hidrolíticas contenidas en los tisosomas. Estas enzimas transforman las proteínas de los antígenos en péptidos más simples, los cuales posteriormente son destinados a la membrana plasmática, donde se asocian a las moléculas de complejo principal de histocompatibilidad o moléculas MHC. De esta forma, fragmentos de los antígenos se exponen en la superfície de las células presentadoras de antígenos.

Los receptores de membrana de los infocitos T cotaboradores reconocen específicamente los antigenos presentados. Así, los linfocitos T colaboradores se activan comenzando su proinferación y secreción de interleucinas



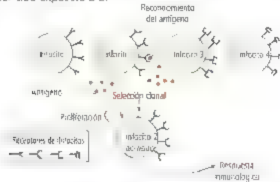
Función de las células presentadoras de antigenos

Fases de la respuesta inmune adaptativa

En el transcurso de la respuesta inmune adaptativa se pueden distinguir las siguientes fases.

1 Fase de reconocimiento del antigeno. Frente a la exposición a un antigeno determinado, solamente os linfocitos que tienen los receptores específicos contra ese antigeno participaran en la respuesta inmune. Es decir, de todo el repertorio de linfocitos existentes solo algunos son seleccionados y estimulados para su proliferación y maduración en respuesta a la entrada de un antigeno.

Lo anterior recibe el nombre de teoria de la selección donal, la cual postula que cada linfocito posee en su membrana el receptor específico para un antigeno, el cual ha sido sintetizado incluso antes de haber sido exquesto a él

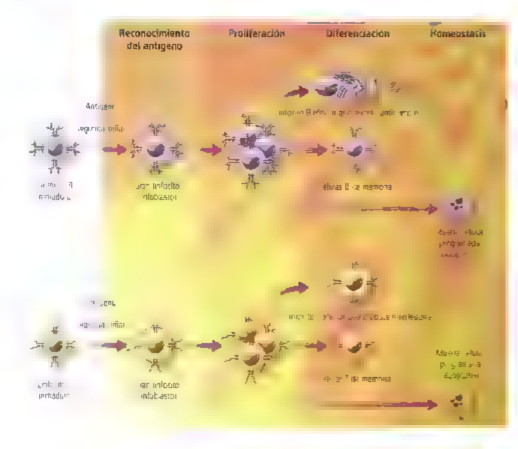


2. Fase de activación de los tinfocitos. Ocurre juego del reconocimiento específico del artígeno. Los tinfocitos se activan, es decir comienzan a proliferar formando clones o una población de células que reconocen al mismo antígeno y se diferencian en dos tipos de células, tinfocitos efectores y Infocitos de memorja.

La activación de los linfocitos requiere de dos señales diferentes. Una de ellas es la presencia del antígeno, llamada primera señal, la cual asegura que la respuesta inmune sea específica. La segunda señal o coestimulador corresponde a alguna manifestación de la respuesta inmune innata, como por ejemplo, la secreción de otoquinas. La segunda señal asegura que la respuesta inmune ocurra en el momento oportuno. Sin la presencia de un coestimulador, los linfocitos entran en un estado de incapacidad de respuesta contra los antiquenos que se denomina aneroja.

- 3. Fase efectora. Durante esta fase los infocitos que han sido activados llevan a cabo la eliminación del antigeno los linfocitos B lo hacen mediante la respuesta humoral y los linfocitos T por la respuesta celular. Ambos tipos de respuesta tienen una duración determinada dada por el equilibrio entre la eliminación de la infección y la producción del menor daño posible a los propios tejidos del organismo.
- 4 Fase de declinación a homeostasis. Una vez resuelto el cuadro infeccioso, la mayoría de los linfocitos sufre apoptosis o muerte culular programada, quedando una pequeña población de linfocitos de memona circulando constantemente por la sangre y la linta. Estos limfocitos son capaces de detectar rápidamente una nueva entrada del antigeno al organismo, desencadenando una respuesta inmune más rápida, más intensa y de mayor duración que la primera.

Fases de la respuesta inmune adaptativa





Inmunidad y vacunación

La palabra inmunidad se refiere a la capacidad de ser resistente a una determinada enfermedad infecciosa, y que se adquiere ya sea de forms natural o artificial

La inmunidad se puede adquirir de forma natural Juego de sufor una enfermedad infecciosa. En este caso, el sistema inmune produce infocitos específicos y anticuerpos contra los microbios causantes de la infección. Estos antiquerpos y células permanecen diroulando durante. un tiempo en la sangre, período en el cual el individuo se encuentra. inmunizado contra esos patógenos. Cuarido la inmunidad se adquiere. gracias a la puesta en marcha de los mecanismos inmunológicos del propio organismo se dice que es activa.

Otra forma de adquirir inmunidad natural ocurre durante la vida. intrauterina, cuando el feto recibe los anticuerdos que circular en la sangre de la madre a través de la placenta, y durante el periodo de lactancia, debido a que la madre transfiere anticuerpos ai bebé por la ieche materna. La inmunidad adquinda por transferencia directa de anticuerpos se dice que es pasiva

La immunidad adquirida de forma artificiar es aqueria que se desarrona. a través de la utilización de vacunas. Las vacunas han sido diseñadas. como herramientas preventivas de una determinada infección. Generalmente para producir una vacuna se utilizan microbios muertos o atenuados de la enfermedad que se desea prevenir. De esta forma en el individuo se activa la producción de anticuerpos específicos y de lin-

ea Forma por la plutenta luego de COL una nlección D lácianos NACHE PROFESSION Sugrafiera pier facitos T. Camo es el propio sistema inmune el que genera utia respuesta a los microorganismos inyectados, se trata de una inmunidad de tipo activa. La invección de suero que contiene anticuerpos o sueroterapia confiere también inmunidad artificial al individuo. Se usa como tratamiento para personas que padecen una enfermedad infecciosa y corresponde a un tipo de inmunidad adquirida de forma pasiva.

Tipos de vacunas

Según la naturaleza del antigeno utilizado en su formulación existen distintos tipos de vacunas. Algunas de ellas son las signientes:

- Vacunas vivas atenuadas. Se fabrican. con microorganismos debilitados. Por ejemplo la vacuna para la poliomientis. la parotiditis y el sarambión
- Wacunas con microorganismos muertos. Se producen a partir de microorganismos muertos, enteros y no patagéni-

cos, però que conservan los antigenos para estimular el sistema inmune. Existen vacunas de este tipo contra el tifus y la influenza y

también la poliomielitis



Algunas vacunas de uso.

- Toxinas inactivadas. Se generan a partir de las toxinas que le confieren patogenicidad a ciertas bacterias. Por ejemplo, la vacuna antitetánica y la vacuna antidiftérica.
- Vacunas biotecnológicas. Se trata de modificar genéticamente microorganismos infecciosos eliminando los genes de patogenicidad. De esta forma, el microorganismo genera inmunidad, pero no enfermedad. Asimismo, puede insertarse un gen a un microorganismo inofensivo para que forme la proteina perteneciente a la bacteria causante de una enfermedad.
- Vacunas de ADN: Consiste en la extracción y modificación del DNA. desde un microorganismo e inocularlo en forma "desnuda" para que las células del hospedero expresen el aptigeno. Estas vacunas están siendo ensayadas en humanos para enfermedades como la maiana, la influenza y el sida
- Vacurias celulares. A diferencia de las vacunas anter pres, que son. preventivas, las vacunas celulares son fundamentalmente terapéuticas, es decir se usan como tratamiento frente a una enfermedad. Consisten en la entrega de los antigenos mediante la inyección de células obtenidas y modificadas en el laboratorio. Un ejempio de su aplicación es en el tratamiento del cáncer de plei

Reseña histórica de la vacunación El primer procedimiento de vacunación fue realizado. en et año 1798, por et médico Inglés Edward Jenner, contra la innuela. Jenner observá due las mujeres que ordeñaban vacés podian contraer la viruela bovina, pero no la humana. Es as como inocaló a un niño sano. con una muestra de una pustula de viruela hovina. Luego, ntencionalmente, Infectó al niño con viruela. humana, quien no desarrolló la entermedad. En 1885, Jouis Pasteur bautizó esta técnica como vacunación y la aplicó a otras entermedades. como, por ejempio, ia iabia

Ejercicios

1 ¿Cuál(es) de los siguientes factores aumentan la tasa metabólica de una mujer?

- I. Embarazo.
- IL Sufrir un cuadro de hipotermia.
- III. Rearzar una alta actividad física
- IV. Encontrarse en la tercera edad.
- A. Solo II
- B. y III
- C, II y IV
- D. . IlylV
- E , , If y IV

El glucógeno es una mecromolécula que se forma en los hepatocitos y en /as células musculares a partir de unidades de glucosa. Al respecto, es correcto decir que

- A. una alta ingestión de glucosa, provocará una reducción de la cantidad de glucogeno.
- B. el exceso de ácidos grasos consumidos en la dieta se transforma en glucógeno
- C. el exceso de glucosa de la dieta que no se transforma en glucógeno, se degrada y elimina
- a trayés de la gluconeogénesis el glucógeno se degrada en glucosa
- E. el proceso de sintesis de glucógeno se denomina glucogénesis

¿Cual de estas afirmaciones se relaciona con una dieta equilibrada?

- A. Se deben consumir todos los nutrientes en la misma proporción.
- La mayor proporción de alimentos requeridos corresponde a frutas y verduras
- Se deben consumir cantidades limitadas de agua

- D. La dieta recomendada para cada persona depende de sus requerimientos nutriconaies y energéticos
- Es deseable un consumo mínimo de poisacándos

En relación con los procesos digestivos, es incorrecto afirmar que:

- A una vez que el alimento es digerido es absorbido por el organismo
- B. ¡a egestión corresponde ai paso de los nutrientes a ¡a sangre
- c. las enzimas colaboran en el proceso de digestión
- D. durante la digestión los alimentos se transforman
- E. existen 2 tipos de digestión de los alimentos, digestión mecánica y digestión física

¿Cuál(es) de las siguientes características corresponde(n) a la bilis?

- A. Contiene sales biliares como la bilimubina
- Posee enzimas que degradan los triglicéridos
- C. Facilita la degradación de los lípidos
- D. Es producida por las celuias del páncreas.
- E. B y C son correctas.

6 Durante el proceso de digestión estomacal:

- A. ocurre solo digestión enzimática de proteinas
- 8. el bolo alimentido se transforma en quilo
- células parietales secretarios pepsinógeno
- D. las células G secretari una hormona denominada gastrina.
- E. Ninguna es correcta

¿Cuál de las signientes moléculas ingresan a las células epiteliales de las vellosidades intestinales por difusión simple?

- A. Micelas de ácidos grasos.
- B. Glucosa
- C. Agua
- D. Aminoácidos
- E. Jones

8. Es(son) componentes del plasma:

- I. agua.
- II. fibrinogeno y albúmina
- III dióxido de carbono
- IV. trombocitos.
- V. hemoglobina
- A. I. II y III.
- B. III, IV y V
- C. I. yV
- D. I, Bly IV
- E. I, II, IV y V

La hemoglobina libera el oxigeno que transporta, cuando

- A. se encuentra en forma de exilhemoglobina
- B. se acerca a los alvébios pulmonares.
- e. el oxigeno es desplazado por moléculas de CO₂
- **D.** ia PO₂ dei piasma disminuye
- E. Ninguna de las anteriores

10 ¿Cuál de las siguientes características es común entre arterias y venas?

- A. La elasticidad ai paso de la sangre
- B. La presencia de válvulas para impulsar el flujo sanguineo

- Sus paredes eslán formadas por tres capas
- D. El grosor de sus paredes
- La dirección del flujo de sangre que transporta

Respecto a las arterias poimonares, es correcto afirmar que

- I. transportan sangre oxigenada
- II. transportan sangre rica en CO₂.
- III lievan sangre hacia los pulmones.
- IV. se onginan en el ventrículo derecho
- A. Solo
- f y f V
- C. () y (i)
- D. I, 11 y IV
- E. II, Illy IV

12. ¿Qué proceso se "leva a cabo en los alvéolos?

- A. El aire se entibia y humedece
- B. Control de la ventilación pulmonar
- C. Filtración de impurezas.
- D. Expansión del volumen del tórax
- El Se real za la hematosis

13. Es correcto afirmar que durante la espiración

- l. aumenta la presión de aire intrapulmonar
- II. sé contraen los músculos intercostales
- III. el diafragma se relaja
- N se levantan las costillas
- A. Soin II
- B. Cylli
- C. I. II y III
- D. It y IV
- E. Todas.

14. ¿Qué efecto en el funcionamiento cardiorrespiratorio NO se produce en deportistas con entrenamiento constante?

- A. Menor frecuencia cardiaca en reposo.
- Mayor eficiencia respiratoria
- Aumento de la contractibilidad del corazón
- Mayor superficie capitar
- Disminución de la contractibilidad del corazón

15. ¿Qué funcion(es) realiza el sistema excretor?

- Eliminar sustancias de desecho metabólico.
- II. Mantener niveles equilibrados de aguae iones dei lliquido extracel har
- Eliminar excesos de sustancias químiças potencialmente dañinas
- A. Solo
- B. Sala II
- C 14
- D. Ly II
- E. Todas

16. ¿Qué proceso ocurre fundamentalmente en el túbulo contorneado proximal?

- A Almacenamiento de orina
- R. Secreción de sustancias.
- Reabsorción de agua y solutos.
- Eltración de sustancias en forma masiva.
- E. Ninguna de las anteriores

17 ¿Cuâl(es) de los siguientes factores contribuye(n) a formar una orina más concentrada?

I. Disminución de la actividad de la hormona ADH.

- II. Secreción de la hormona aldosterona
- ill. Consumo de sustancias como la cafeína.
- N Consumo de alcohol
- A. Solo
- B: Sola II
- C. Ly II
- D. II, III y IV
- E. I. II. NI, IV

18. Las características sexuales secundarias son

- A. características físicas del niño recién nacido
- B. la forma en que nos relacionamos con los demás
- c. rasgos físicos que aparecen en la edad adulta.
- todos aquellos rasgos físicos que aparecen en la pubertad
- E. características psicológicas que se manificatan en la adolescencia.

19. Las hormonas sexuales son producidas en

- A. a hipófisis
- los gametos.
- C. as gónadas
- D. el cerebro
- E. Ninguna de las anteriores es correcta.

20. Con respecto a la uretra se puede decir que

- A. és un conducto que recibe y transporta (os espermatozoides
- B. es el conducto por el cual se elimina la orina.
- C. es una giáridula que vierte el semen a los conductos deferentes
- D. A v B son correctas
- E. Todas son correctas

21 ¿En qué etapa de la vida les ovogorsas se dividen por mitosis?

- A. En la adolescencia
- 8. Durante la infancia
- C. Airededor de la pubertad
- D. A comienzo de la vida teta.
- E. Durante el cido menstruar

22. La función de las células de Leydig es

- A. sintetizar testosterona.
- B. secretar LH y FSH.
- proteger a los espermatozoides en formación, creando una barrera
- D. formar espermatozoides.
- E. Ninguna de las anteriores.

23. ¿Qué cambios ocurren en la espermatida a transformarse en espermatozoides?

- L Pierde gran parte del citopiasma.
- III. Se forma el acrosoma
- II. Se forma el flagelo.
- A. Solo I.
- B. Salo II
- C. Salo II
- D. If y II.
- E. 1, II y III

Durante la fase folicular del ciclo menstrual se produce

- A. ovulación
- B. secreción de progesterona
- C. maduración del ovocito
- D. secreción de estrógeno.
- E. C y D son correctas.

La piacenta efectúa la(las) siguientes función(es).

 Produce la hormona gonadotropina coriónica humana (HCG).

I. Elimina las sustancias de desecho de la sangre fetal

Produce anticuerpos

- A. Solo I
- B Solo II
- C y H
- D. 11 y all
- E. I, It y II

Una característica de todas las hormonas es que

- A. sus efectos son de corta duración
- B. actúan rápida y localmente.
- C. son de naturaleza proteica
- actuan como mensajeros, sobre células bianco
- E. Aly C son correctas.

27 Entre las principales acciones que ejercen las hormonas tirotdeas, se encuentra(n).

L'estimular el metabolismo

II. promover la glucogenólisis.

III, son esenciales para el crecimiento

- y desarrollo
- A. Solo
- B. Sola II
- C. Ly II
- D_c y III
- E. If y III

28. La(s) hormona(s) que estimulan la degradación de glucógeno en glucosa es(son)

- A. broxina
- B. adrenatina
- C. glucagón
- D. insulina
- E. B y C son correctas.

29. ¿Cuál de las siguientes estructuras son efectores?

- Glándwas exocnoas.
- II. Médula espinal
- III Masculos
- Giándulas endocrinas.
- A. Solo
- B. yll
- C. II y III
- D. II v II.
- E, INYIV

Un potencia de acción indica que la membrana está.

- A. repolar zada.
- B. polarizada
- C despolanzada.
- D. hiperpolarizada
- E. Aly Cison correctas

31 La respuesta de una fibra nerviosa a un estimulo responde a la "fey del todo o nada". Ello significa que

L si la fibra es nuevamente estimulada durante la transmisión del impulso nervioso se genera un potencial de acción supraumbrai II todos los estimulos que sobrepasan una intensidad umbrai generan un potencial de acción de la misma magnitud

III. la fibra responde igual a cualquier tipo de estimulo.

- A. 50lo
- B. Solo
- C. yIII
- D. II y II
- E. Ily II

32. De las siguientes sustancias ¿cuales son consideradas neurotransmisores?

- .. Acetilcouna
- 11. Noradrenalina
- 10. Counesterasa
- IV. Dopamina.
- A. Ly II
- B. 1 y II
- C. J. II y IV
- D. H. H. y IV
- E. Todas son correctas

33. Las células defensivas de nuestro querpo son.

- A. eritrocitos
- B. reucocitos.
- C. trombacitos
- D. hematies
- E. Ninguna de las anteriores.

34. La especie humana posee dos mecanismos para resistir las infecciones, la inmunidad innata y la adquirida. Al respecto podemos afirmar que

- A fa inmunidad innata es aqueira coma que nace un individuo
- B. la inmunidad innata corresponde la primera ifinea defensiva frente a los agentes agresores
- C. la inmunidad adquirida és específica.
- D. la inmunidad adquirida genera memoria inmunológica.
- E. Todas as alternativas son correctas

Las células defensivas que reconocenantigenos virales son los:

- A. linfocitos B.
- B. macrófagos
- Linfocitos Ticitotóxicos
- D. neutrófilos.
- E. Todas son correctas

36 Las células que intervienes en la respuesta humorai son los

- A. macrófagos.
- B. neutrofikas

- C. células NK
- D. Ilinfocitos 8.
- E. granulocitos

37 Las vacunas confieren inmun dad de t po

natural.

I., artrficial.

In. activa

IV. pasiva

- A. Solo
- B. Solo II
- C y |
- DITYIV
- E. Todas son correctas

38. Uga persona adquiere inmunidad pasiva

- A. a) recuperarse de una enfermedad
- a) tratarse con un antibiótico.
- C. ai suministrarse suero con anticuerpos.
- D. ai nyectarse toxinas.
- E. Todas son correctas

Soluci	onario				
1 8	8. A	15. E	22. A	29. €	36. D
2 E	9. D	16, €	23. €	30 €	37 C
3. D	10. €	17. B	24. E	31 5	38. C
4. B	11 E	18. D	25, C	32 C	
5. C	12 E	19. C	26. D	33 2	
6. D	13 B	20. D	27 D	34 €	
7 A	14 E	21. D	28 E	35 C	

Indice alfabético de contenidos

C Caioría, 156 Ácidos nucleicos, 38 Capitar 188 190 ác do desaximbonucleion ADN). 5 38, 84 Carbohidratos, 18, 26, 153 - ácido ribonuciaico (ARN), 49, 84 Cariotipo, 45, 47 Adhesión celujar, 52 ADN Catabousmo, 59, 62 Células, 10,12 13 daño, 92 animales, 24 - ligasa, 89 - bjanco. 64, 228 - polimerasa, 88 - recombinante, 129 de Schwann, 279, 281 - diploides, 45 Agua, 10, 153 eucariontes, 17, 18 Aleios, 86 germinates, 82, 113 Alvéoios, 200 gliates, 278 281 Amineácidos, 30 Anabolismo, 58, 60 haploides, 45 - limfordes, 302 Anexos embrionarios, 262 meristemàticas, 113; Antiquerpos (inmunoglobulinas) 310 mieloides, 302 - monoclonales, 126 Antigeno, 302 protanontes, 14 Aparato de Goigi, 22 somáticas, 45, 113 totrootenciales, 113 Apoptosis, 77 Arco reflejo, 280 troncales, 113, 122 vegetales, 24 ARN de interferencia 41 Centriolos, 19, 24 de transferencia, 41, 94, 108 Cerebro, 273 275 Cicio cardiaco, 194 - mensajero, 21 41, 84 94 Ciclo celular, 72, 77 polimerasa, 95 Cicio reproductor femenino, 254 ribosomai, 21 41, 94, 106 Crgoto, 72, 253, 256, 257 Arterias, 188, 189 ATP, 23 Circulación - limfática, 182 196 porta hepática, 180 sanguinea, 182 Citodièresis, 73-75 Bacterias, 14 16 Balance energético, 162-163 Citoesqueleto, 8, 24 Citoplasma, 15, 18 Bicapa lipidica, 28, 41, 48 Cionación Burs. 177 Bomba Na*/ K*, 56, 283 del ADN, 131

- reproductiva, 134

Cloropiastos, 25 Código genético, 107 Codón, 107 Corazón 192 Cordón umbilica., 263 Cromatina, 44 Cromosomas, 38, 39, 45, 46 autosomas, 47 homólogos 47 - sexuales, 47 D . . Dreta, 156 Diferenciación celular, 112 Difusión - lacilitada, 55 simple, 55 Digestión, 168, 174 Division celular, 72 Egestión, 168, 181 Electroforesis, 130 Embrión 257 Encéfalo, 273 Endocrtose 57 Entrecruzamiento (crossing-over), 78 Engimes, 34 - de restricción, 129 digestivas, 172, 173 mecanismo de acción, 35. Espermatozoides, 72, 250, 253 Espiración, 201 Estomas, 60, 210. Estrógeno 243 245 Exocitosis, 57 Exones 98 Expresión génica, 84, 116 Huso mitótico, 19, 74

Fecundación 256 Fermentación, 59 iáctica, 62 Foliculo, 249, 254 Fotorreceptores, 290, 294 Fotosintesis, 60, 211 G Gametos, 72, 78, 253 Gametogénesis, 81, 248 femenma (oyogénesis), 248 masculina espermatogenesis; 250 Gastrutación 259 Genes, 38, 86 homeóticos, 114 Genoma, 136 Gländulas endocrinas, 230 - exocrinas, 171 Gircemia, 69 238 Giobo ocuiar, 292 Gióbulos biancos (leucocitos), 186 302 Gióbulos rojos, 184 Głucógeno, 27, 164 Giucolisis, 62 Giucosa, 26, 164 H. Hematosis, 203 Hemoglobina, 184 Hibridomas, 125, 127 Historias, 19, 44 Homeostasis 2 2, 213 Hormonas, 65, 104, 105, 228, 229 Hormonas vegetales 65 240

Impiantación, 257 Impulso nervioso, 285 Indice de masa corporal 162 ingeniería genética, 128 เคากมกเชื้อตี adquirida o adaptativa, 308 innata o inespecífica 304 Inspiración, 201 Intrones, 98

Lactancia, 266 ₄igando, 64 L rifacitos, 186, 302, 309 Lipidos, 28, 29, 151 Lisosomas, 22

Macrófagos, 307

M

Matriz extracelular 50 Medio interno 212 Médua espinal, 276 Meiosis, 72, 78 62 83 - meiosis , 78 meiosis II, 80 Membrana plasmática, 15, 18, 48 Menstruación 254, 255 Metabolismo celular, 58 Metástasis, 51 Método anticonceptivo, 268 Mitocondna, 23 Mitosa 72 73, 74, 76, 83 Monocitos, 302, 307 Músculo esquelético, 298 Mutación 90

Nefron, 218 Neuronas, 278 Neurotransmisores, 65, 286, 288 Neutrófilos, 307 Núcleo, 18, 19 Nucleoio, 19 Nucleósido, 38 Nucleátido, 38, 40 Nutrientes, 152 absorción de, 178 circulación de, 180

Operón, 96, 101

Q.

Organeios, 20 Organismo modificado genéticamente, 138. plunceiurar, 11 unicelular, 11 Organo, 11 Organogénesis, 114, 259 Ortna, 220 Osmosis, 54 Ovanos, 245 Oviductos, 245 Ovocito, 249, 253 Ovogonias, 248 Ovtriación, 254 Ovulo, 72 249 Oxitorina, 230, 264, 267

Pared cerular, 15 24 Parto, 264 PCR, 132

Peroxisomas 23 Placenta, 263 Plaquetas, 187 Plasma, 183 Plásmidos, 15 131 Potencial de acción 284 Potencia, de reposo, 56, 282 Potencia postsináptico excitador (PPSE), 286, 287 inhibidor (PPSI), 286, 287 Presión sanguinea, 191 Progesterona, 29 243, 245 Profactina, 230, 267 Proteinas, 30, 151 - estructura, 32-33 funciones, 31 G. 69 - sintesis, 84, 110 Pulmones, 200, 214

R

Receptores, 66, 104, 105, 290, 291 Replicación del ADN, 84 88 Respiración cetular, 23, 59, 62, 63 Reticulo endopiasmático 20, 21 Retroalimentación negativa 234 positiva, 235 Ribosomas, 15, 21, 106 Rinon 214, 217

Sales minerales, 10, 151 Sangre, 183 Sarcómero 298 Segmentación 256 Selección cional 312 Semen, 247, 252 Senales extracelulares, 64 tipos, 65. transducción, 67, 104, 290

Sinapsis, 286

- eléctrica, 289

- guimica, 286

Sistema

circulatorio, 182

 de complemento, 305. digestivo, 68 endocano, 228 excretor, 214

- Irlmane, 302

Sistema nervioso, 270, 272

- central, 273 penférico, 296 Sistema renal, 216. Sistema reproductor, 244, 246 Sistema respiratorio, 198

Tasa metabólica basal, 158 Tejido, 11 Teoria celular, 12 13 Terapia génica, 140 Testiculos, 246 Testosterona, 243, 245 Traducción, 84, 106, 110 Transcripción 84 94, 96, 98, 100, 102, 104 Transporte celular 54 transporte activo, 56 transporte pasivo, 54

Vacunas, 314, 315 Vacuola, 25 Venas, 188, 189 Vlas aéreas, 199 Vitaminas, 153, 154, 155

Bibliografía

Libros

Alberts, B., Bray, D., Lewis, J., Raff, M., Roberts, K., y Watson, J., Molecular Biology of the Celf, Macmillan Education, Australia Pty Ltd., 2002

Berne, R. y Levy, M. Fisiologia. Editorial Harcourt-Brace, Madrid, 7º ediction, 999

Curtis, H. y Barnes, N.S., Imitación a la Biología Editorial Medica Panamericana,
 6º edición, 2005

Guyton, A. y Hall, J., Tratado de Esiatogla Médica, Editonai McGraw-Hill interamericana, 10º edición, 200

Ilmeno, A., Ballesteros, M., Ucedo, ..., *Biología Nova*. Editoriai Santillana, España, 2000

Kandel, E., Schwartz J., Jessell T., Principios de Neurociencia.
 Editoria: McGraw-Hill Interamentana. 43 edio do. 2000.

Nelson, D. L., Cox, M. M., Lehninger Principles of Biochemistry,
 Worth Publishers, 3° edición 2000
 Judish, H., Berk, A., y otros, Biología Celular y Molecular,
 Editorial Médica Panamericana, 4° edición, 2003

Purves, D., Augustine, G. y otros, Invatación a la Neurociencia.
 Edituria: Médica Panamericana, 2001

 Solomon, E.P. Berg, C. R., Martin D.W., Biologia, Editorial McGraw—Affl Interamericana, 51 edicion, 2001

Tortora, G. y Grabowsky, S., Principios de Anatomia y Fisiologia,
 Editorial Harcouri Brace, Madrid, P. edición, 1998

Sitios web

http://nobelprize.org

- http://www.who.int/esi

http://recursos.coice.mec.es/biosfera

 http://www.ora_govisc/techrespurces/Human_Genome/home shtml http://www.nim.nlh.gov/medlineplus/spanish/encyclopedia.html

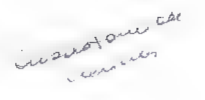
http://www.puc.cl/sw//edur/biologia/dio100/

http://www.creces.cl/new/Index asp

http://www.ku.edu

http://www.pathology.washington.edu

Agradecimientos



Nuestros agradecimientos a

- Sc Alejandro Murillo C., Facultad de Ciencias Biológicas, PUC, por las fotografías de bacterias Gram (p. 15)
- Profesor Patricio Arce x., Facultad de Clencias Biológicas, PUC, por las fotografías de cocos, bacillos y espirifos (p. 16).
- Sr. Alejandro Munizaga H. Jefe del Servicio Microscopia Electrónica, Facultad de Ciencias Biológicas, PUC, por las fotografías utilizadas en la portada, correspondientes a, músculo estriado, neurona, vellosidad intestinal y formación de tapón y por las fotografías de vacuola (p. 25), gióbulos rojos (p. 54 y p. 187), levaduras (p. 97), miocitos (p. 118) vellosidades intestinales (p. 178), adipocito (p. 164) eosinófilo (p. 186), tráquea (p. 199), alvéolos (p. 200) y células gliales (p. 281).
- Profesor Jorge Sans P. Instituto de Clencias Biomédicas, Facultad de Medicina universidad de Chille, por la fotografía de mitosis utilizada en la portada y en la página 77 y por las fotografías de meiosis (p. 81), músculo liso y músculo estinado (p. 112)
- Doctora Paula Hernández, universidad de Chile, por la totografía de inmunolocalización (p. 127).
- Doctora Amada Martinez E., Facultad de Ciencias Médicas, USACH, por las fotografías de epidermis (p. 152) y ovocitos (p. 245)
- The University of Kansas (http://www.ku.edu), por la fotografía de capitares p. 190).
- University of Washington, Department of Pathology
 (http://www.pathology.washington.edu), por las fotografías de cañotipo
 (p. 47 y p. 113)

Hitos y personajes en la historia de la biología.

 Científicos destacados con premios Nobel en Fisiología o Medicina.



Hitos y personajes en la historia de la biología

Antigüedad (invención de la escritura-476 d. C.)

Diferentes civilizaciones mostraron interés por la bigiogia. Por ejemplo, la civilización china contaba con tratados en temas médicos y fisiologia humana, y los **egipcios** poseían importantes conodimientos agricolas, así como también de anatomia humana y animal, debido a que practicaban técnicas de embalsamamiento.





Entre los filosofos que aportaron al conocimiento de temas biológicos se encuentran. Hipócrates considerado el padre de la medicina, pues elaboró una serie de tratados relacionados con embrialogía, anatomía y fisiología. Aristóteles, padre de la zoología, estudio y másifico más de 500 especies de arimales y Galeno, quien se destaco en el area de la medicina por sus hallazotos a partir de la disección de animales vivos y mastros.

l-ip/torate



No hubo grandes evances en el área de la ciencia, la explicación de muchos fenúmenos biológicos radicaba en argumentos religiosos, Destaca **Alberto Magno**, autor de dos ribras. De vegetatibus fibri y De aximalibus fibri.

Alberto Magno





Edad Moderna (s. XV-s. XVIII)

Resurgo el interes por los estudios anatómicos y fisiológicos.

Leonardo da Vioci realizó estudios sobre el cuerpo homano.

Francesco Redi rebatió experimentalmente la idea de la generación esportánea.

Robert Hooke introdujo el término "célura" al observar tejidos vegetales.

Anton van Leeuwenhoek perfectionó los lentes de aumento del microscopio simple y observá bacterias, protozoos, células nerviosas y glóbulos rojos.

Carlos Linneo estableció el sistema binomial de nomenciatura de los seres vivos

Legnardo de Vinci

Científicos destacados con el premio Nobel en Fisiología o Medicina







Emil von Behring (1854-1917) Por su trabaio sobre

Por su trabajo sobre sa aplicación de suero contra la difteria.



Camillo Golgi (1843-1926) y Santiago Ramón y Cajal (1852-1934)

En reconocimiento a sus trabajos sobre la estructura dal sistema nervioso.



Jules Bordet (1870-1961)

Por el descubrimiento del sistema de complemento en el suero sanguineo de maniferos.

1901 1905 1906 1908 1919

Robert Koch (1843-1910)

Por el descubrimiento del bacilo de la tuberculosis (bacilo de Koch).



Ilya Mechnikov (1845-1916) y Paul Ehrlich (1854-1915)

Por sus trabajos sobre la fagocitosis y la inmunidad.



Ilya Mechnikov



Paul Ehrlich

Kar) L (1868 Por su

tipifica sangui Sir Charles Sherrington



Edgar Adrian



Edgar Adrian (1889-1977) y 5ir Charles Sherrington (1857-1952)

Por sus trabajos sobre la función de las neuronas y las cálulas neuriosas motoras,

1932

Sir Alexander Fleming



Sir Alexander Fleming (1881-1955), Ernst B. Chain (1906-1979) y Sir Howard Florey (1898-1968) Por et descubrimiento de la

penicilina y su electo curativo

1945

en varias enfermedades

infectocentagiosas.

Robert Holley



Robert Holley (1922-1993) Har Gobind Khorana (1922y Marshall Nirenberg (1927-Por la interpretación del cospo genético y su función en sintesis de proteínas

1968

Werner Ar

Daniel Na

y Hamilto

Par el cesa.

enames be

aplicacion.

Alfred G. Gilman



Alfred G. Gilman (1941-) y Martin Robdell (1925-1998)
Por el descubrimiento de proteinas G y su rol en la transducción de señales calulares.

1994

Barry Marshall

J. Robin Warren (1951-)
y Barry Marshall (1937-)
Por su trabajo sobre la bacterla
Helicobarter pylori, y su rol como
agente causal de la úlcera al

2005

estómago y la gastritis.

sanguineos.

1961)

1930

Karl Londsteiner

(1868-1943) Por su descubrimiento y Upificación de los grupos



Thomas H. Morgan (1866-1945)

Por el descubrimiento de que los cromosomas son portadores de los genes.

1933



Francis Crick (1916-2004), James Watson (1928-) y Maurice Willkins (1916-2004) Por el descubrimiento de

le estructure del ADN.

1962



Nimes Walson



Francis Crick

Werner Arber (1929-), Daniel Nathans (1928-1999) y Hamilton O. Smith (1931-)

1978

2-1993),

a (1922-)

rg (1927-)

fel código

en la

Por el descubrimiento de las enzimas de restricción y su aplicación en genética molecular.



Wesner Arber

Stanley B. Prusiner (1942-) Por el descubrimiento de los priones.

1997



Andrew Fire (1959-) y Craig C. Mello (1960-) Por el descubrimiento del ARN de interferencia.

2006

J. Robin Warren



Andrew Fire



Craig Mello

MANUAL ESENCIAL Santillana

LENGUA CASTELLANA Y COMUNICACIÓN

LITERATURA

MEDIOS DE COMUNICACION

HISTORIA DEL MUNDO

HISTORIA DE CHILE

GEOGRAFIA

CIUDADANIA Y ECONOMIA

ARITMÉTICA Y ALGEBRA

GEOMETRÍA Y TRIGONOMETRÍA

ESTADISTICA, PROBABILIDAD Y PRECALCULO

BIOLOGIAT

BIOLOGÍA II

FISICA I

FISICA II

QUÍMICA

